514 Rec'd PCT/PTO 1 8 JAN 2000

IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

Application No.:

U.S. National Serial No.:

Filed:

PCT International Application No.:

PCT/FR98/01576

VERIFICATION OF A TRANSLATION

I, the below named translator, hereby declare that:

My name and post office address are as stated below,

That I am knowledgeable in the French language in which the below identified international application was filed, and that, to the best of my knowledge and belief, the English translation of the International Preliminary Examination Report of the international application No. PCT/FR98/01576 is a true and complete translation of the International Preliminary Examination Report of the above identified international application as filed.

I hereby declare that all the statements made herein of my own knowledge are true and that all statements made on information and belief are believed to be true; and further that these statements were made with the knowledge that willful false statements and the like so made are punishable by fine or imprisonment, or both, under Section 1001 of Title 18 of the United States Code and that such willful false statements may jeopardize the validity of the patent application issued thereon.

Date: 7 January 2000

Full name of the translator:

Abraham SMITH

For and on behalf of RWS Group plc

Post Office Address:

Europa House, Marsham Way,

Gerrards Cross, Buckinghamshire,

England.

SIA RECUPERTIFICE 10 JAN 2000

THIS PAGE BLANK (USPT)

514 RecaPCT/P10 1 8 JAN 2000

IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

Application No.:

U.S. National Serial No.:

Filed:

PCT International Application No.:

PCT/FR98/01576

VERIFICATION OF A TRANSLATION

I, the below named translator, hereby declare that:

My name and post office address are as stated below;

That I am knowledgeable in the French language in which the below identified international application was filed, and that, to the best of my knowledge and belief, the English translation of the international application No. PCT/FR98/01576 is a true and complete translation of the above identified international application as filed.

I hereby declare that all the statements made herein of my own knowledge are true and that all statements made on information and belief are believed to be true; and further that these statements were made with the knowledge that willful false statements and the like so made are punishable by fine or imprisonment, or both, under Section 1001 of Title 18 of the United States Code and that such willful false statements may jeopardize the validity of the patent application issued thereon.

Date: 23 December 1999

Full name of the translator:

Abraham SMITH DipIng, DipDoc,

For and on behalf of RWS Group plc

Post Office Address:

Europa House, Marsham Way,

Gerrards Cross, Buckinghamshire,

England.

514 Receptive 18 LAN 2000

THIS PAGE BLANK (USPTO)

18-01-2000

PATENT COOPERATION TREATY

PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or A 339219/17059	gents	file reference	FOR FURTHER ACTION	See Notification F	on of Transmittal of International Preliminary Report (Form PCT/IPEA/416)
International app PCT/FR98/0157		on No.	International filing date (da) 17/07/1998	/month/year)	Priority date (day/month/lyear) 18/07/1997
International Pa C07K14/025	tent C	lassification (IPC) or n	ational classification and IPC		
Applicant TRANSGENES	5.A. et	al.			
This International transmitted	nai pro	sliminary examination e applicant according	report has been prepared to Article 36.	by this Internation	onal Preliminary Examining Authority and is
2. This REPO	ORT o	onsists of a total of 5 s	heers including this title page	.	
☑ This interr	report ations action		to by ANNEXES, i.e. sheets ation and/or containing recative Instructions).	of the description	on, claims and/or drawings amended during before this Authority (see Rule 70.16 and
3. This repor	t cont	ains indications relatin	g to the following items:	8-	<u>.</u>
t	\boxtimes	Basis of the report			
μ		Priority			
lB		Non-establishment of	of opinion with regard to novel	tty, inventive step	and industrial applicability
IV.		Lack of unity of inve			
· ·	☒	Reasoned statemer citations and explan	It according to Article 35(2) ations supporting such staten	with regard to no nent	velty, inventive step or industrial applicability;
Vi		Certain documents	cited		
VII	Ø	Certain defects in th	e international application		
VIII		Certain observations	s on the international applicat	ion	
Date of submis	ssion (of the demand	D	ate of completion	of this report
15/02/1999					1 9, 10, 99
Name and ma	illing :	address of the IPEA/	A	uthorized officer:	
		pean Patent Office			
<u> </u>	Tel.	298 Munich + 49-89 2399 - 0. Tx; \$ + 49-89 2399 - 4465		aas, V	
			τ	elephone No. +48	9 89 2399 8704 2454,12.11.1999

THIS PAGE BLANK (USPTG)

8-01-2000	17:05	DE	CABINET REGIMBEAU	A A	0017038362021	Ρ.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No. PCT/FR98/01576

	Basis fthe	e report				
•	hy the recei	ivina office in res	ponse to an invitat	the following elements ion according to Article the report as they continued the second continued to the report as they continued the second continued to the second continued	the replacement sheets receing 14 are considered in the present in	ved ent
	Description	ı, pages:				
	1-39	as originally fil	ed			
	Claims, No	.: .				
	1-20	received on	08/11/1999	with the letter of	08/11/1999	
	Drawings,	sheets:				
	1/5-5/5	as originally fil	ed			
	1-11	as originally fi	led (sequence listin	g)		
2.	The amend	lments have resu	Ited in the cancella	lion of:		
	the de	scription, pages:			·	
	the cla	aims, Nos.:				
	the dr	awings, sheets:		• ,		
3.	The p they ! 70.2(d	nave been consi	been established dered to go beyon	as if (some of) the amen nd the disclosure as file	dments had not been made, s ed, as indicated as follows (ince Rule

4. Additional observations, if necessary:

THIS PAGE BLANK (USPTU)

INTERNATIONAL PRELIMINARY **EXAMINATION REPORT**

International application No. PCT/FR98/01576

Reas ned statement under Article 35(2) with regard t n v lty, inv ntive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement

Statement

Novelty

Yes: No:

Claims Claims

2-14, 20 1, 15-19

Inventive Step

Yes: No:

Claims Claims

1-20

Industrial Applicability

Claims

1-20

Yes: No: Claims

Citations and explanations

see separate sheet

VII. Certain defects in the international application

The following defects in the form or contents of the international application have been noted: see separate sheet

THIS PAGE BLANK (USP!O)

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT - SEPARATE SHEET

International application No. PCT/FR98/01576

- composition comprising at least one recombinant vector comprising sequences encoding one or more immunogenic polypeptide(s) having naturally a nonmembrane location, this or these polypeptide(s) being modified by insertion of a membrane anchoring sequence so as to have a membrane location in the cells in which they are expressed. The application also relates to the vector per se, a viral particle comprising it and an antitumoral composition comprising the modified polypeptide(s). Finally, the application relates to the use of the said composition for the preparation of a medicament intended for the treatment or for the prevention of cancer of the cervix, of low-grade cervical dysplasia or of a papillomavirus infection.
 - The document WO-A-94/21680 describes vectors comprising sequences encoding an immunogenic polypeptide fused with an endoplasmic reticulum signal sequence (ER signal sequence) and their use in compositions for the treatment of cancers and of viral infections (cf. page 4, line 8 - page 5, line 15; page 9, line 24 - page 12, line 7; page 16, line 4 - page 19, line 4). It is described that the polypeptide can have a size of between about 5 and about 1000 amino acids and may, for example, be derived from the early region of a virus (cf. page 7, lines 16-30). The ER signal comes into play to allow the anchoring of the chimeric polypeptides in the membrane of the endoplasmic reticulum (cf. page 6, line 31 - page 7, line 15) so that they can then be presented at the surface of the cells by the MHC class I molecules (cf. page 3, lines 2-7). This disclosure corresponds exactly to the approach presented in the context of the present invention by the applicant on page 6, lines 8 to 23.

THIS PAGE BLANK (USP?

The document WO-A-94/21680 therefore deprives the subject matter of claims 1 and 15 to 19 of novelty.

- As indicated by the applicant on page 7, lines 6 to 28, the choice of the localization signal is vast and is not limited to localization signals targeting a membrane of a particular cellular compartment. Likewise, the document WO-A-94/21680 describes that it is possible to replace the ER sequence with any other known signal sequence. Furthermore, the adaptation of the antitumoral composition described in this document to a use intended for the treatment or prevention of a papillomavirus tumor or infection does not appear to go beyond the normal competence of persons skilled in the art given that, as the applicant recognizes on pages 2 and 3, the early and late genes of a number of papillomaviruses had already been identified and cloned before the claimed priority date. Persons skilled in the art therefore only had to use as adenovirus polypeptide in the composition of said document a papillomavirus polypeptide which they had available. Consequently, the subject matter of claims 3 to 10 and 20 does not therefore involve an inventive step (Article 33(3) PCT).
 - 4) The subject matter of claim 2 represents an obvious choice which would have presented itself to persons skilled in the art knowing WO-A-94/21680 and the characteristics of claims 11 to 14 are purely conventional. These claims do not therefore satisfy the criterion set out in Article 33(3) PCT) either.
 - 5) Claims 1 to 20 are susceptible of industrial application as defined by Article 33(3) PCT.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

- 6) The present report was established by assuming that all the claims benefit from the claimed priority date. Thus, the document "WO-A-96/39178" was not considered to form part of the state of the art as defined by the implementing regulation (Rule 64(1)-(3) PCT).
- 7) Contrary to what is required by Rule 5.1 a) ii) PCT, the description does not indicate the relevant state of the art disclosed in the document WO-A-94/21680 and does not cite this document.

THIS PAGE BLANK (USPTC)

TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS

PCT

09/462993

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

(article 18 et règles 43 et 44 du PCT)

Référence du dossier du déposant ou du mandataire 339219/17059	POUR SUITE voir la notification de transr (formulaire PCT/ISA/220) e	mission du rapport de recherche internationale et, le cas échéant, le point 5 ci-après
Demande internationale n°	Date du dépôt international (jour/mois/année)	(Date de priorité (la plus ancienne) (jour/mois/année)
PCT/FR 98/01576	17/07/1998	18/07/1997
Déposant		
TRANSGENE S.A. et al.		
Le présent rapport de recherche internati déposant conformément à l'article 18. Ur	onale, établi par l'administration chargée de la re le copie en est transmise au Bureau internationa	echerche internationale, est transmis au il.
Ce rapport de recherche internationale co	omprend3 feuilles. copie de chaque document relatif à l'état de la te	echnique qui y est cité.
Il a été estimé que certaines	revendications nepouvaient pas faire l'objet (d'une recherche(voir le cadre I).
2. Il y a absence d'unité de l'inv	rention(voir le cadre II).	
3. X La demande internationale cor recherche internationale a été :	itient la divulgation d'un listage de séquence d effectuée sur la base du listage de séquence	e nucléotides oud'acides aminés et la
	posé avec la demande internationale	
for	ımi par le déposant séparément de la demande sans être accompagnée d'une déclaration allant au-delà de la divulgation faite dans qu'elle a été déposée.	selon laquelle il n'inclut pas d'éléments
tra	nscrit par l'administration	
11 21 30 qui sonto 11 11 11 11 11 11 11 11 11 11 11 11 11	texte est approuvé tel qu'il a été remise par le dé texte a été établi par l'administration et a la tene	The state of the s
LAJ	texte est approuvé tel qu'il a été remis par le dép	
i — rè	texte (reproduit dans le cadre III) a été établi par gle 38.2b). Le déposant peut présenter des obse un mois à compter de la date d'expédition du pré	ervations à l'administration dans un delai
6. La figure des dessins à publier ave		W Avenue des figures
	iggérée par le déposant.	Aucune des figures n'est à publier.
	arce que le déposant n'a pas suggéré de figure. arce que cette figure caractérise mieux l'inventior	n
pa	arce que cette ligure caracterise mileux i inventior	ч

THIS PAGE BLANK (USPTO)



REQUETE

Réservé à l'office récepteur
1,000,000
_
Demande internationale n°
Date du dépôt international
Bate du dépot international
i
i
Nom de l'office récepteur et "Demande internationale PCT"

•	Date du dépôt internatio	nal
Le soussigné requiert que la présente demande internationale soit traitée conformément au Traité de		
coopération en matière de brevets.	Nom de l'office récepteu	ar et "Demande internationale PCT"
	Référence du dossier du (12 caractères au maximum)	déposant ou du mandataire (facultatif) 339219/17059
Cadre nº 1 TITRE DE L'INVENTION COMPOSITION		
IMMUNOGENE DE LOCALISATION CELLULAIRE MO	DIFIEE	
Cadre n° II DEPOSANT		
Nom et adresse: (Nom de famille suivi du prénom; pour une perso officielle complète. L'adresse doit comprendre le code postal et le l'adresse indiquée dans ce cadre est l'Etat où le déposant a son don est indiqué ci-dessous.)	onne morale, designation nom du pays. Le pays de omicile si aŭcun domicile	Cette personne est aussi inventeur.
TRANSGENE S.A. 11 Rue de Molsheim		n*de téléphone
67000 STRASBOURG		n° de télécopieur
FRANCE		
		n³detéléimprimeur
Nationalité (nom de l'Etat) :	Domicile (nom de l'Eta	t):
FR	FR FR	
Cette personne est déposant pour : tous les Etats désignés X les Etats-Unisd'Ai		nisd'Amérique les Etats indiqués dans le cadre supplementaire
-Cadre nº III AUTRE(S) DEPOSANT(S)-OU-(AUTRE(S)) I		
Nom et adresse: (Nom de famille suivi du prénom: pour une persi officielle complète. L'adresse doit comprendre le code postal et le l'adresse indiquée dans ce cadre est l'Etat où le déposant a son de n'est indiqué ci-dessous.)	onne morale, désignation nom du pays. Le pays de omicile si aucun domicile	Cette personne est :
KIENY Marie-Paule		déposant seulement
6 Allée des Platanes	* <u>-</u>	X déposant et inventeur
67100 STRASBOURG	-4	inventeur seulement
FRANCE		(Si cette case est cochée, ne pas remplir la suite.)
Nationalité (nom de l'Etat) :	Domicile (nom de l'Eta	it):
FR	FR	
Cette personne est désignes tous les Etats désignes tous les Etats désignes les Etats-Unisd'Ar	nés sauf X les Etats-Unérique X seulement	nisd'Amérique les Etats indiqués dans lecadre supplementaire
X D'autres déposants ou inventeurs sont indiqués sur une feu	uille annexe.	
Cadre n° IV MANDATAIRE OU REPRESENTANT COM		POUR LA CORRESPONDANCE
La personne dont l'identité est donnée ci-dessous est/a été désignée du ou des déposants auprès des autorités internationales compéter	pour agir au nom X	mandataire représentant commun
Nom et adresse : (Nom de famille suivi du prénom; pour une personne complète. L'adresse doit comprendre le code postal et le r	morale, désignation officielle nom du pays.)	n°de téléphone
MARTIN Jean-Jacques, SCHRIMPF Robert, A	HNER Francis	01 45 00 92 02
WARCOIN Jacques, TEXIER Christian, LE F	ORESTIER Eric	n° de télécopieur
CABINET REGIMBEAU		01 45 00 46 12
26 Avenue Kléber 75116 PARIS		n° de téléimprimeur
FRANCE		-
Adresse pour la correspondance : cocher cette case lorsque et que l'espace ci-dessus est utilisé pour indiquer une adres	ie aucun mandataire ni reprise spéciale à laquelle la co	résentant commun n'est/n'a été désigné ortespondance doit être envoyée.
Ct das i conses ci-acour est attime hour mordest and agree	p.c.,c.o = .mq.a 10 cc	

A PA

THIS PAGE BLANK (USPTO)

Feuille n° . $2 \dots$

Suite du cadre n° III AUTRE(S) DEPOSANT(S) OU (AUT	TRE(S)) INVENTEUR(S)
Si aucun des sous-cadres suivants n'est utilisé, c	ette feuille ne doit pas être incluse dans la requête.
Nom et adresse: (Nom de famille suivi du prénom; pour une persi officielle complète. L'adresse doit comprendre le code postal et le l'adresse indiquée dans ce cadre est l'État où le déposant a son du n'est indiqué ci-dessous.)	onne morale, désignation nom du pays. Le pays de omicile si aucun domicile Cette personne est :
BALLOUL Jean-Marc 12 Rue des Alouettes	X déposant et inventeur
67380 LINGOLSHEIM FRANCE	inventeur seulement (Si cette case est cochée, ne pas remplir la suite.)
Nationalité (nom de l'Etat) : FR	Domicile (nom de l'Etat) : FR
Cette personne est déposant pour : tous les Etats désignés tous les Etats désignés les États-Unisd'Am	nes sauf X les États-Unis d'Amérique les États indiqués dans érique X seulement
Nom et adresse: (Nom de famille suivi du prénom; pour une perso officielle complète. L'adresse doit comprendre le code postal et le l'adresse indiquée dans ce ccdre est l'Etat où le déposant a son don est indiqué ci-dessous.) BIZOUARNE Nadine 5 Rue de Mutzig	nom du pays. Le pays de
67300 SCHILTIGHEIM FRANCE	inventeur seulement (Si cette case est cochée, ne pas remplir la suite.)
Nationalité (nom de l'Etat) : FR	Domicile (nom de l'Etat) : FR
Cette personne est désignes tous les Etats désignes déposant pour : désignes les Etats-Unisd'Ami	
Nom et adresse: (Nom de famille suivi du prénom; pour une perso officielle complète. L'adresse doit comprendre le code postal et le l l'adresse indiquée dans ce cadre est l'Etat où le déposant a son do n'est indiqué ci-dessous.)	nne morale, désignation nom du pays. Le pays de micile si aucun domicile Cette personne est : déposant seulement déposant et inventeur inventeur seulement (Si cette case est cochée, ne pas remplir la suite.)
Nationalité (nom de l'Etat) :	Domicile (nom de l'Etat) :
Cette personne est deposant pour : tous les Etats désignés tous les Etats désignés les Etats-Unisd'Am	érique seulement lecadre supplémentaire
Nom et adresse: (Nom de famille suivi du prénom; pour une persoi officielle complète. L'adresse doit comprendre le code postal et le relé adresse indiquée dans ce cadre est l'Etat où le déposant a son doin est indiqué ci-dessous.)	nne morale, désignation nom du pays. Le pays de micile si aucun domicile Cette personne est : déposant seulement déposant et inventeur
	inventeur seulement (Si cette case est cochée, ne pas remplir la suite.)
Nationalité (nom de l'Etat) :	Domicile (nom de l'Etat) :
Cette personne est tous les Etats tous les Etats désign déposant pour : désignés les États-Unisd'Amé	es sauf les Etats-Unis d'Amérique les Etats indiqués dans rique seulement lecadre supplémentaire
D'autres déposants ou inventeurs sont indiqués sur une autr	e feuille annexe.

THIS PAGE BLANK (USPIO)

C		DECICAL TION DIETATE			
Cadre		DESIGNATION D'ETATS			
Les de	signa	tions suivantes sont faites conformément à la règle 4.9	9.a) <i>(</i> c	och:er	eles cases appropriées: une au moins doit l'être) :
Breve	t régi	onal			•
	AP	Brevet ARIPO: GH Ghana, GM Gambie, KE UG Ouganda, ZW Zimbabwe et tout autre Etat qu	Keny i est i	n Eta	S Lesotho, MW Malawi, SD Soudan, SZ Swaziland, it contractant du Protocole de Harare et du PCT
X	E.A	Brevet eurasien : AM Arménie, AZ Azerbaïdjan, I Moldova, RU Fédération de Russie, TJ Tadjikistan la Convention sur le brevet eurasien et du PCT	BY B	alarus Turki	. KG Kirghizistan, KZ Kazakhstan, MD République de ménistan et tout autre Etat qui est un Etat contractant de
X	EP	DK Danemark, ES Espagne, FI Finlande, FR	Franc	:c. G	Suisse et Liechtenstein, CY Chypre, DE Allemagne, B Royaume-Uni, GR Grèce. IE Irlande, IT Italie, Suède et tout autre Etat qui est un Etat contractant de la
X	OA	CM Cameroun, GA Gabon, GN Guinée, ML Mali,	MR in Et	Maur at con	lique centrafricaine. CG Congo. Cl Côte d'Ivoire, itanie, NE Niger, SN Sénégal, TD Tchad. TG Togo et tractant du PCT (si une autre forme de protection ou de
Brevet	nation	al (si une autre forme de protection ou de traitement est souh	aitée.	le préd	ciser sur la ligne pointillée) :
		Albanie	X		Lesotho
	AM	Arménie	X	LT	Lituanie
X	AT	Autriche	(X)	LU	Luxembourg
V		Australie	IXI		Lettonie
X		Azerbaïdjan	X		République de Moldova
X		Bosnie-Herzégovine	X		Madagascar
		_			
		Barbade	X	(VIIV	Ex-République yougoslave de Macédoine
		Bulgarie	רסו	. rs:	Manager
		Brésil	X)		Mongolie
		Bélarus	X		/ Malawi
X	CA	Canada	X	MX	Mexique
X	CH	et LI Suisse et Liechtenstein	X	NO	Norvège
	CN	Chine	\mathbf{X}	NZ	Nouvelle-Zélande
X.	CU	Cuba	X	PL	Pologne
X	CZ	République tchèque	X	PT	Portugal
X	DE	Allemagne	X	RO	Roumanie
X	DK	Danemark	X	RU	Fédération de Russie
X	EE-	Estonie	X)	SD	Soudan
X	ES	Espagne	X	SE	Suède
X)	FI	Finlande	X	SG	Singapour
X		Rovaume-Uni	X	SI	Slovénie
ΙX		Géorgie	X	-	Slovaquie
X		Ghana	IXI		Sierra Leone
_			_		
		Gambie			Tadjikistan
X		Guinée-Bissau	[X]		Turkménistan
X		Croatie	X	TR	Turquie
X)		Hongrie	X)	TT	Trinité-et-Tobago
X)	ID	Indonésie	X	UA	Ukraine
\boxtimes	IL	Israël	X	UG	Ouganda
X	IS	Islande	X	US	Etats-Unis d'Amérique
X	JP	Japon			
\mathbb{K}	KΕ	Kenya	X	UΖ	Ouzbékistan
\mathbf{X}	KG	Kirghizistan	X	VN	Viet Nam
X.	KР	République populaire démocratique de Corée .	X	YU	Yougoslavie
-			įΣ)		Zimbabwe
X	ΚÞ	République de Corée	_		
ΣÜ		Kazakhstan	d'F:	ats nu	rivées pour la désignation (aux fins d'un brevet national) il sont devenus parties au PCT après la publication de la
ĸ		Sainte-Lucie	prés	ente i	euille:
K D		Sri Lanka			
K)	LR	Liberia			
	_				

Déclaration concernant les désignations de précaution: outre les désignations faites ci-dessus, le déposant fait aussi conformément à la règle 4.9.b) toutes les désignations qui seraient autorisées en vertu du PCT, à l'exception de toute désignation indiquée dans le cadre supplémentaire comme étant exclue de la portée de cette déclaration. Le déposant déclare que ces désignations additionnelles sont faites sous réserve de confirmation et que toute désignation qui n'est pas confirmée avant l'expiration d'un délai de 15 mois à compter de la date de priorité doit être considérée comme retirée par le déposant à l'expiration de ce délai. (Pour confirmer une désignation, il faut déposer une déclaration contenant la désignation en question et payer les taxes de désignation et de confirmation. La confirmation doit parvenir à l'office récepteur dans le délai de 15 mois.)

THIS PAGE BLANK USPRO

		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		D'autres revi	endications de priorité sont
Cadre nº VI REVENDI	CATION DE P	RIORITE		indiquées da	ns le cadre supplémentaire.
Date de dépôt	Num		Lorsque	la demande antérieure e	st une :
de la demande antérieure (jour/mois/année)	de la demande	antérieure	demande nationale : pays	demande régionale :* office régional	demande internationale : office récepteur
(1) 18 JUILLET 1997 (18/07/97)	97 09152	!	FRANCE		
(2)					
(3)					
antérieures (seulement si la présente demande inte	la demande ante rnationale, est l	érieure a été 'office récep	i déposée auprès de l'offic vieur) indiquées ci-dessus	e qui, aux fins de au(x) point(s) :	orme de la ou des demandes VI
* Si la demande anterieure est une de Paris pour la protection de la pr	e demande ARIPO. Poprièté industrielle	il est obligati pour lequel (oire d'indiquer dans le cadre cette demande antérieure à été	supplémentaire au moins : é déposée (règle 4.10.b)(i)).	un pays partie à la Convention Voir le cadre supplémentaire
Cadre nº VII ADMINIST	RATION CHA	RGEE DE	LA RECHERCHE INT	ERNATIONALE	
Choix de l'administration ch internationale (ISA) (si plu chargées de la recherche interna pour procéder à la recherche l'administration choisie; le cod	isieurs administr iionalesontcomp internationale, in	rations cet étentes cha diquer out être	te recherche (si une reche orgée de la recherche interi te (jour/mois/année)	rche antérieure a été eff nationale ou demandée à Numéro	Pays (ou office régional)
utilisé) : ISA / EP		22	4 AVRIL 1998	FA 547177	OEB
Cadre n° VIII BORDERE	AU: LANGUE	DE DEPO	T		
La présente demande internati le nombre de feuilles suivant	onale contient	Le ou les		sont joints à la présent	e demande internationale :
requête	: 4	2. 🔲 po	uvoir distinct signé <u>à s</u>	suivre (2)	
description (sauf partie réserve au listage des séquences)	^{ėe} . 39	1	pie du pouvoir général; n plication de l'absence d'ui		as échéant :
revendications	: 9	1	cument(s) de priorité indic		/Lau(v) point(s) :
abrėgė	: 1		duction de la demande int		
dessins	: 5		dications séparées concern	_	•
partie de la description réserve au listage des séquences	ie 12 : 	8. list	ologique déposés tage des séquences de nuc	léotides ou d'acides ami	
Nombre total de feuilles	_: 70	9. 🕻 au	chiffrable par ordinateur tres éléments (préciser) :	Copie du rappor	rt de Recherche
Figure des dessins qui doit accompagner l'abrégé :		La de	ingue de dépôt de la Fr mande internationale :	rançaise	
Cadre nº IX SIGNATUI	RE DU DEPOS	ANT OU D	U MANDATAIRE		
A côté de chaque signature, indiq	uer le nom du sign	atzire et. si ci	ela n'apparghi pas clairemen	t à la lecture de la requête,	à quel titre l'intéressé signe.
			CO	APANT DE DAN Nobel de population 26, août 1, a aig	00T
WARCOIN Jacques	·			751 (0) (0.0.0.0) (0.0.0)	and the second
			rvé à l'office récepteur :		i
Date effective de réception constituer la demande inten	des pièces suppo nationale :	osées			2. Dessins :
 Date effective de réception rieure, mais dans les délais, ce qui est supposé constitu 	de documents o	u de dessins	s complétant		non reçus :
 Date de réception, dans les demandées selon l'article 1 	délais, des corre 1.2) du PCT :	ctions			
5. Administration chargée internationale (si plusieurs	de la rechero sont compétente	the ISA/	6.	Transmission de la c jusqu'au paiement d	opie de recherche différée le la taxe de recherche.
	1.1.	— Réservé	au Bureau international		
Date de réception de l'exer	nplaire				

THIS PAGE BLANK (USP')

TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS

PCT

NOTIFICATION DE LA RECEPTION DE L'EXEMPLAIRE ORIGINAL

(règle 24.2.a) du PCT)

.h. C.D-

Expéditeur: le BUREAU INTERNATIONAL

Destinataire:

FRANCE

MARTIN, Jean-Jadq 68 RIVE LE Cabinet Regimbeau 26. avenue Kléber F-75116 Paris

21. SEP. 1998

CABINET REGIMBEAU

Date d'expédition (jour/mois/année) **NOTIFICATION IMPORTANTE** 09 septembre 1998 (09.09.98) Référence du dossier du déposant ou du mandataire Demande internationale no PCT/FR98/01576 339219/17059

Il est notifié au déposant que le Bureau international a reçu l'exemplaire original de la demande internationale précisée

Nom(s) du ou des déposants et de l'Etat ou des Etats pour lesquels ils sont déposants:

TRANSGENE S.A. (pour tous les Etats désignés sauf US) -KIENY, Marie-Paule etc. (pour US seulement)

Date du dépôt international

17 juillet 1998 (17.07.98) ~

Date(s) de priorité revendiquée(s)

18 juillet 1997 (18.07.97)

Date de réception de l'exemplaire original

par le Bureau international

07 septembre 1998 (07.09.98)

Liste des offices désignés

- -AP:GH,GM,KE,LS,MW,SD,SZ,UG,ZW EA:AM,AZ,BY,KG,KZ,MD,RU,TJ,TM
- ∠EP :AT,BE,CH,CY,DE,DK,ES,FI,FR,GB,GR,IE,IT,LU,MC,NL,PT,SE
- OA:BF,BJ,CF,CG,CI,CM,GA,GN,GW,ML,MR,NE,SN,TD,TG
- ~ National :AL,AM,AT,AU,AZ,BA,BB,BG,BR,BY,CA,CH,CN,CU,CZ,DE,DK,EE,ES,FI,GB,GE,GH,GM,
- HR,HU,ID,IL,IS,JP,KE,KG,KP,KR,KZ,LC,LK,LR,LS,LT,LU,LV,MD,MG,MK,MN,MW,MX,NO,NZ,PL,
- PT.RO,RU,SD,SE,SG,SI,SK,SL,TJ,TM,TR,TT,UA,UG,US,UZ,VN,YU,ZW

ATTENTION

Le déposant doit soigneusement vérifier les indications figurant dans la présente notification. En cas de divergence entre ces indications et celles que contient la demande internationale, il doit aviser immédiatement le Bureau international.

En outre, l'attention du déposant est appelée sur les renseignements donnés dans l'annexe en ce qui concerne

les délais dans lesquels doit être abordée la phase nationale

la confirmation des désignations faites par mesure de précaution

les exigences relatives aux documents de priorité.

Une copie de la présente notification est envoyée à l'office récepteur et à l'administration chargée de la recherche internationale.

Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse

Fonctionnaire autorisé

Raissi

n de télécopieur (41-22) 740.14.35

n de téléphone (41-22) 338.83.38

THIS PAGE BLANGE

Demande internationale no PCT/FR98/01576

RENSEIGNEMENTS CONCERNANT LES DELAIS DANS LESQUELS DOIT ETRE ABORDEE LA PHASE NATIONALE

Il est rappelé au déposant qu'il doit aborder la "phase nationale" auprès de chacun des offices désignés indiqués sur la notification de la réception de l'exemplaire original (formulaire PCT/IB/301) en payant les taxes nationales et en remettant les traductions, telles qu'elles sont prescrites par les législations nationales.

Le délai d'accomplissement de ces actes de procédure est de 20 MOIS à compter dela date de priorité ou, pour les Etats désignés qui ont été élus par le déposant dans une demande d'examen préliminaire international ou dans une élection ultérieure, de 30 MOIS à compter de la date de priorité, à condition que cette électionait été effectuée avant l'expiration du 19e mois à compter de la date de priorité. Certains offices désignés (ou élus) ont fixé des délais qui expirent au-delà de 20 ou 30 mois à compter de la date de priorité. D'autres offices accordent une prolongation des délais ou un délai de grâce, dans certains cas moyennant le paiement d'une taxe supplémentaire.

En plus de ces actes de procédure, le déposant devra dans certains cas satisfaire à d'autres exigences particulières applicables dans certains offices. Il appartient au déposant de veiller à remplir en temps voulu les conditions requises pour l'ouverture de la phase nationale. La majorité des offices désignés n'envoient pas de rappel à l'approche de la date limite pour aborder la phase nationale.

Des informations détaillées concernant les actes de procédure à accomplir pour aborder la phase nationale auprès de chaque office désigné, les délais applicables et la possibilité d'obtenir une prolongation des délais ou un délai de grâce et toutes autres conditions applicables figurent dans le volume II du Guide du déposant du PCT. Les exigences concernant le dépôt d'une demande d'examen préliminaire international sont exposées dans le chapitre IX du volume I du Guide du déposant du PCT.

GR et ES sont devenues liées par le chapitre II du PCT le 7 septembre 1996 et le 6 septembre 1997, respectivement, et peuvent donc être élues dans une demande d'examen préliminaire international ou dans une élection ultérieure présentée le 7 septembre 1996 (ou à une date postérieure) ou le 6 septembre 1997 (ou à une date postérieure), respectivement, quelle que soit la date de dépôt de la demande internationale (voir le second paragraphe, ci-dessus).

Veuillez noter que seul un déposant qui est ressortissant d'un Etat contractant du PCT lié par le chapitre II ou qui y a son domicile peut présenter une demande d'examen préliminaire international.

CONFIRMATION DES DESIGNATIONS FAITES PAR MESURE DE PRECAUTION

Seules les désignations expresses faites dans la requête conformément à la règle 4.9.a) figurent dans la présente notification. Il est important de vérifier si ces désignations ont été faites correctement. Des erreurs dans les désignations peuvent être corrigées lorsque des désignations ont été faites par mesure de précaution en vertu de la règle 4.9.b). Toute désignation ainsi faite peut être confirmée conformément aux dispositions de la règle 4.9.c) avant l'expiration d'un délai de 15 mois à compter de la date de priorité. En l'absence de confirmation, une désignation faite par mesure de précaution sera considérée comme retirée par le déposant. Il ne sera adressé aucun rappel ni invitation. Pour confirmer une désignation , il faut déposer une déclaration précisant l'Etat désigné concerné (avec l'indication de la forme de protection ou de traitement souhaitée) et payer les taxes de désignation et de confirmation. La confirmation doit parvenir à l'office récepteur dans le délai de 15 mois.

EXIGENCES RELATIVES AUX DOCUMENTS DE PRIORITE

Pour les déposants qui n'ont pas encore satisfait aux exigences relatives aux documents de priorité, il est rappelé ce qui suit.

Lorsque la priorité d'une demande nationale, régionale ou internationale antérieure est revendiquée, le déposant doit présenter une copie de cette demande antérieure, certifiée conforme par l'administration auprès de laquelle elle a été déposée ("document de priorité"), à l'office récepteur (qui la transmettra au Bureau international) ou directement au Bureau international, avant l'expiration d'un délai de 16 mois à compter de la date de priorité, étant entendu que tout document de priorité peut être présenté au Bureau international avant la date de publication de la demande internationale, auquel cas ce document sera réputé avoir été reçu par le Bureau international le dernier jour du délai de 16 mois (règle 17.1.a)).

Lorsque le document de priorité est délivré par l'office récepteur, le déposant peut, au lieu de présenter ce document, demander à l'office récepteur de le préparer et de le transmettre au Bureau international. La requête à cet effet doit être formulée avant l'expiration du délai de 16 mojs et peut être soumise au paiement d'une taxe (règle 17.1.b)).

Si le document de priorité en question n'est pas fourni au Bureau international, ou si la demande adressée à l'office récepteur de préparer et de transmettre le document de priorité n'a pas été faite (et la taxe correspondante acquittée, le cas échéant) avant l'expiration du délai applicable mentionné aux paragraphes précédents, tout Etat désigné peut ne pas tenir compte de la revendication de priorité; toutefois, aucun office désigné ne peut décider de ne pas tenir compte de la revendication de priorité avant d'avoir donné au déposant la possibilité de remettre le document de priorité dans un délai raisonnable en l'espèce.

Lorsque plusieurs priorités sont revendiquées, la date de priorité à prendre en considération aux fins du calcul du délai de 16 mois est la date du dépôt de la demande la plus ancienne dont la priorité est revendiquée.

THIS PARE

THIS PACE BLANK WEPTO

Translation

PATENT COOPERATION TREATY

09/462993

PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference 339219/17059	FOR FURTHER ACT	ION See Notifi Preliminary	cation of Transmittal of International Examination Report (Form PCT/IPEA/416)
International application No.	International filing date	(day/month/year)	Priority date (day/month/year)
PCT/FR98/01576	17 July 1998 (1	7.07.1998)	18 July 1997 (18.07.1997)
International Patent Classification (IPC) or n C07K 14/025	ational classification and	PC	
Applicant	TRANSGE	NE S.A.	
This international preliminary example is transmitted to the a			International Preliminary Examining
2. This REPORT consists of a total of	5 sheets, in	cluding this cover s	sheet.
	asis for this report and/or a 607 of the Administrative	sheets containing re Instructions under	tion, claims and/or drawings which have ectifications made before this Authority the PCT).
3. This report contains indications rela	ting to the following items	д ги ў :	
l Basis of the report			
II Priority			
III Non-establishment	t of opinion with regard to	novelty, inventive	step and industrial applicability
IV Lack of unity of in	vention		
V Reasoned statemer citations and expla	nt under Article 35(2) with mations supporting such s	regard to novelty, atement	inventive step or industrial applicability;
VI Certain documents	cited		
VII Certain defects in	the international application	on	
VIII Certain observatio	ns on the international app	lication	
		, , ,	-C-1
Date of submission of the demand	1	Date of completion	or this report
15 February 1999 (15.02	2.1999)	19 C	October 1999 (19.10.1999)
Name and mailing address of the IPEA/EP European Patent Office D-80298 Munich, Germany		Authorized officer	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
Facsimile No. 49-89-2399-4465	·	elephone No. 49-8	9-2399-0

THIS PAGE BLANK WEEK

International application No.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

PCT/FR98/01576

	the international	l application as	originally filed	
	the description,	pages	1-39	, as originally filed,
				, filed with the demand,
				, filed with the letter of
				, filed with the letter of
\boxtimes	the claims,	Nos.		, as originally filed,
		Nos.		, as amended under Article 19,
		Nos.		, filed with the demand,
		Nos.	1-20	, filed with the letter of
		Nos		, filed with the letter of
\boxtimes	the drawings,	sheets/fig _	1/5-5/5	, as originally filed,
		sheets/fig _		, filed with the demand,
		sheets/fig _	1-11	, filed with the letter of Initial version (sequence listing)
		sheets/fig		, filed with the letter of
	the description, the claims, the drawings,	Nos		
	the claims, the drawings, s report has been e	Nossheets/fig	f (some of) the a	
— to g	the claims, the drawings, s report has been e	Nos sheets/fig established as if losure as filed,	f (some of) the a	- mendments had not been made, since they have been considered
— to g	the claims, the drawings, s report has been e	Nos sheets/fig established as if losure as filed,	f (some of) the a	- mendments had not been made, since they have been considered
— to g	the claims, the drawings, s report has been e	Nos sheets/fig established as if losure as filed,	f (some of) the a	- mendments had not been made, since they have been considered
— to g	the claims, the drawings, s report has been e	Nos sheets/fig established as if losure as filed,	f (some of) the a	- mendments had not been made, since they have been considered
— to g	the claims, the drawings, s report has been e	Nos sheets/fig established as if losure as filed,	f (some of) the a	- mendments had not been made, since they have been considered
— to g	the claims, the drawings, s report has been e	Nos sheets/fig established as if losure as filed,	f (some of) the a	- mendments had not been made, since they have been considered
— to g	the claims, the drawings, s report has been e	Nos sheets/fig established as if losure as filed,	f (some of) the a	- mendments had not been made, since they have been considered
─ to g	the claims, the drawings, s report has been e	Nos sheets/fig established as if losure as filed,	f (some of) the a	- mendments had not been made, since they have been considered
─ to g	the claims, the drawings, s report has been e	Nos sheets/fig established as if losure as filed,	f (some of) the a	- mendments had not been made, since they have been considered
─ to g	the claims, the drawings, s report has been e	Nos sheets/fig established as if losure as filed,	f (some of) the a	- mendments had not been made, since they have been considered

THIS PAGE BLANK (USPTO)

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.
PCT/FR 98/01576

Statement				
Novelty (N)	Claims	2-14, 20	YES	
	Claims	1, 15-19	NO	
Inventive step (IS)	nventive step (IS) Claims		YES	
	Claims	1-20	NO	
Industrial applicability (IA)	Claims	1-20	YES	
	Claims		NO	
Citations and explanations				
See separate shee	et.			
		•		
		·		
	(

THIS PAGE BLANK (USPTO)

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No. PCT/FR 98/01576

VII. Certain defects in the international application The following defects in the form or contents of the international application have been noted:						
9 02	separate	cheat				
Jec	Separaco	SHEEL				
		٠.				
				-		
					t •	

THIS PAGE BLANK (USPTO)

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No. PCT/FR 98/01576

Supplemental Box

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of: Separate sheet

- The present application relates to an antitumour 1. composition comprising at least one recombinant vector including sequences coding for one or more immunogenic polypeptides that naturally have a nonmembrane localisation, said polypeptide(s) being modified by the insertion of a membrane anchor sequence so that they have membrane localisation in the cells in which they are expressed. The application also relates to the vector per se, a viral particle comprising same and an antitumour composition including the modified polypeptide(s). Finally, the application relates to the use of said composition for preparing a drug suitable for the treatment or prevention of cervical cancer, lowgrade cervical dysplasia or papillomavirus infection.
- 2. Document WO-A-94/21680 describes vectors including sequences coding for an immunogenic polypeptide fused with an endoplasmic reticulum signal sequence ("ER signal sequence"), and the use thereof in compositions for treating cancers and viral infections (cf. page 4, line 8 to page 5, line 15; page 9, line 24 to page 12, line 7; page 16, line 4 to page 19, line 4). The polypeptide is described as being capable of having a size of around 5-1000 amino acids, and may, for example, be derived from an early virus region (cf. page 7, lines 16-30). The ER signal is used to enable anchoring of the chimeric polypeptides to the membrane of the endoplasmic reticulum (cf. page 6, line 31 to page

THIS PAGE BLANK (USP)

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No. PCT/FR 98/01576

Supplemental Box

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of: Separate sheet

7, line 15), so that they can later be presented on the surface of the cells by class I MCH molecules (cf. page 3, lines 2-7). This disclosure exactly matches the approach presented by the applicant (cf. page 6, lines 8-23) in the context of the present invention.

Therefore, document WO-A-94/21680 deprives the subject matter of claims 1 and 15 to 19 of novelty.

3. As indicated by the applicant on page 7, lines 6-28, the selection of localisation signals is very broad and is not restricted to localisation signals that target the membrane of a particular cellular compartment. Similarly, document WO-A-94/21680 describes how the ER sequence may be replaced with any other known signal sequence. Furthermore, adapting the antitumour composition described in this document for use in the treatment or prevention of a papillomavirus infection or tumour does not appear to be beyond the normal abilities of persons skilled in the art given that, as acknowledged by the applicant on pages 2 and 3, the early and late genes of a number of papillomaviruses had already been identified and cloned before the priority date claimed. Therefore, a person skilled in the art would merely have had to use an available papillomavirus polypeptide as the adenovirus polypeptide in the composition of said document. It follows that the subject matter of claims 3 to 10 and 20 does not involve an

THIS PACE BLANK (USIN)

THIS PAGE BLANK (USP)

.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No. PCT/FR 98/01576

Supplemental Box

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of: Separate sheet

inventive step (PCT Article 33(3)).

- 4. The subject matter of claim 2 is an obvious selection that would have been available to a person skilled in the art aware of WO-A-94/21680, and the features of claims 11 to 14 are entirely conventional. Therefore, these claims also fail to comply with the requirements of PCT Article 33(3).
- 5. Claims 1 to 20 are industrially applicable (PCT Article 33(4)).
- of the assumption that the priority date claimed is valid for all of the claims. Therefore, document WO-A-96/39178 has not been considered to be part of the prior art as defined in the Regulations (PCT Rules 64.1 to 64.3).
- 7. Contrary to the requirement of PCT Rule 5.1(a)(ii), the description does not indicate the relevant prior art disclosed in document WO-A-94/21680, and does not cite this document.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

THIS PACE

09/4629/99

TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE HREVETS

PCT

REC'D 25 CCT 1999 WAPO PCT

RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

(article 36 et règle 70 du PCT)

man	rence di dataire 219/17		sier du déposant ou du	POUR SUITE A DO	NNER p	oir la notif réliminaire	rication de transmission du e international (formulaire	ı rapport d'examen PCT/IPEA/416)
Dem	ande int	ernat	ionale n°	Date du dépot internation	al (jour/mois	/année)	Date de priorité (jour/m	ois/année)
PC-	PCT/FR98/01576			17/07/1998			18/07/1997	
	sification 7K14/0		rnationale des brevets (CIE	i) ou à la fois classification r	ationale et C	lB		
i .	osant ANSGE	ENE	S.A. et al.					
1.	Le prés interna	sent itiona	rapport d'examen prélir al, est transmis au dépo	ninaire international, étal sant conformément à l'a	oli par l'adm rticle 36.	ninistarati	ion chargée de l'exame	en préliminaire
2.	Ce RA	PPO	RT comprend 5 feuilles	, y compris la présente f	euille de co	uverture.		
	éte l'a ad	é mo dmin Imini:	difiées et qui servent de	S, c'est-à-dire de feuilles e base au présent rappoi kamen préliminaire interr es.	rt ou de feu	illes cont	enant des rectifications	s faites auprès de
3.	Le pré	sent	rapport contient des ind	dications relatives aux po	oints suivan	ts:		
	, H		Priorité					
	III			on d'opinion quant à la no le	ouveauté, l'	activité ir	nventive et la possibilité	é
	IV		Absence d'unité de l'ir					
	٧	Ø	Déclaration motivée se d'application industriel	elon l'article 35(2) quant le; citations et explicatio	à la nouvea ns à l'appui	uté, l'act de cette	tivité inventive et la pos déclaration	ssibilité
	VI		Certains documents c	ités				
	VII	Ø	Irrégularités dans la d					
	VIII		Observations relatives	à la demande internation	onale			
	e de pré		tion de la demande d'exam	en préliminaire	Date d'ach	èvement d	du présent rapport	. 00
	mational 02/199						19.1	10. 99
			postale de l'administration d aire international:	chargée de	Fonctionna	aire autoris	sé	Signature of the state of the s
	(III)		ce européen des brevets 0298 Munich		Kaas, V			What have been a way a second
	الك	Tél.	+49 89 2399 - 0 Tx: 5236	56 epmu d			•	1 40 13 431 HZ - 3 2/1/2 Tag
1		Fax:	+49 89 2399 - 4465		N° de télér	hone +49	89 2399 8704	

THIS PAGE BLANK (USE"

RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

Demande internationale n° PCT/FR98/01576

I .	Base	du	rap	port
------------	------	----	-----	------

1. Ce rapport a été rédigé sur la base des éléments ci-après (les feuilles de remplacement qui ont été remises à l'office récepteur en réponse à une invitation faite conformément à l'article 14 sont considérées, dans le présent rapport, comme "initialement déposées" et ne sont pas jointes en annexe au rapport puisqu'elles ne contiennent pas de modifications.):

	pas	de modifications.)		•		,,		
	Des	cription, pages:					•	
	1-51		version initiale					
	Rev	endications, N°:						
	1-20)	reçue(s) le	28/09/1999	avec	la lettre du	28/09/1999	
	Des	sins, feuilles:						
	1/5-	5/5	version initiale					
2.	Les	modifications ont	entrainé l'annulation :					
		de la description,	pages:		4.			
		des revendication						
		des dessins,	feuilles :			•	•	
3.		Le présent rappor comme allant au- (règle 70.2(c)) :	t a été formulé abstraction faite delà de l'exposé de l'invention t	(de certaine el qu'il a été d	s) des m déposé,	nodifications, qu comme il est ir	ui ont été considérées ndiqué ci-après	;
4.	Obs	servations complén	nentaires, le cas échéant :					

THIS PAGE BLANK (US)

RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

Demande internationale n° PCT/FR98/01576

V. Déclaration motivée selon l'article 35(2) quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application industrielle; citations et explications à l'appui de cette déclaration

1. Déclaration

Nouveauté Oui : Revendications 2-14, 20

Non: Revendications 1, 15-19

Activité inventive Oui : Revendications

Non: Revendications 1-20

Possibilité d'application industrielle Oui : Revendications 1-20

Non: Revendications

2. Citations et explications

voir feuille séparée

VII. Irrégularités dans la demande internationale

Les irrégularités suivantes, concernant la forme ou le contenu de la demande internationale, ont été constatées :

voir feuille séparée

THIS PAGE BLANK (USPTO)

- 1) La présente demande concerne une composition antitumorale comprenant au moins un vecteur recombinant comprenant des séquences codant pour un ou plusieurs polypeptide(s) immunogène(s) présentant naturellement une localisation non membranaire, ce ou ces polypeptides étant modifiés par insertion d'une séquence d'ancrage membranaire de manière à présenter une localisation membranaire dans les cellules dans lesquelles ils sont exprimés. La demande concerne également le vecteur en lui-même, une particule virale le comprenant et une composition antitumorale comprenant le ou les polypeptides modifiés. Enfin, la demande concerne l'utilisation de ladite composition pour la préparation d'un médicament déstiné au traitement ou à la prévention d'un cancer du col de l'utérus, d'une dysplasie du col de bas grade ou d'une infection à papillomavirus.
- 2) Le document WO-A-94/21680 décrit des vecteurs comprenant des séquences codant pour un polypeptide immunogène fusionné avec une séquence signal de reticulum endoplasmique ("ER signal sequence") et leur utilisation dans des compositions pour le traitement des cancers et des infections virales (cf. page 4, ligne 8- page 5, ligne 15; page 9, ligne 24- page 12, ligne 7; page 16, ligne 4- page 19, ligne 4). Il est décrit que le polypeptide peut avoir une taille comprise entre environ 5 et environ 1000 acides aminés et peut, par exemple, dériver de la région précoce d'un virus (cf. page 7, lignes 16-30). Le signal ER intervient pour permettre l'ancrage des polypeptides chimères dans la membrane du reticulum endoplasmique (cf. page 6, ligne 31- page 7, ligne 15) afin de pouvoir ensuite être présentés à la surface des cellules par les molécules de classe I du MCH (cf. page 3, lignes 2-7). Cette divulgation correspond exactement à l'approche présentée dans le cadre de la présente invention par la demanderesse à la page 6, lignes 8 à 23.

Le document WO-A-94/21680 prive donc de nouveauté l'objet des revendications 1 et 15 à 19.

3) Comme l'indique la demanderesse à la page 7, lignes 6 à 28, le choix du signal de localisation est vaste et n'est pas limité à des signaux de localisation ciblant une membrane d'un compartiment cellulaire particulier. De même, le document WO-A-94/21680 décrit qu'il est possible remplacer la séquence ER par tout autre séquence signal connue. De plus, l'adaptation de la composition antitumorale décrite dans ce document à une utilisation déstinée au traitement ou à la prévention d'une infection ou

THIS PAGE BLANK (USPIC.

tumeur à papillomavirus ne semble pas dépasser les compétences normales de l'homme du métier, étant donné que, comme le reconnait la demanderesse aux pages 2 et 3, les gènes précoces et tardifs d'un certain nombre de papillomavirus avaient déjà été identifiés et clonés avant la date de priorité revendiquée. L'homme du métier n'aurait donc eu qu'à utiliser comme polypeptide d'adénovirus dans la composition dudit document un polypeptide de papillomavirus qu'il avait à disposition. Par conséquent, L'objet des revendications 3 à 10 et 20 n'implique donc pas d'activité inventive (Article 33(3) PCT).

- 4) L'objet de la revendication 2 représente un choix évident qui se serait présenté à l'homme du métier connaissant WO-A-94/21680 et les caractéristiques des revendications 11 à 14 sont purement conventionnelles. Ces revendications ne satisfont donc pas non plus au critère énoncé par l'article 33(3) PCT).
- 5) Les revendications 1 à 20 sont susceptibles d'application industrielle telle que définie par l'article 33(3) PCT.
- 6) Le présent rapport a été établi en présumant que toutes les revendications bénéficient de la date de priorité revendiquée. Ainsi, le document "WO-A-96/39178" n'a pas été considéré comme faisant partie de l'état de la technique tel que défini par le règlement d'éxécution (Règle 64(1)-(3) PCT).
- 7) Contrairement à ce qu'exige la règle 5.1 a) ii) PCT, la description n'indique pas l'état de la technique antérieure pertinent exposé dans le document WO-A-94/21680 et ne cite pas ce document.

THIS PAGE BLANK (USPTO,

٠

NOT LOUIS THE STORY OF THE STORY

5

15

R v ndications

- 1. Composition antitumorale comprenant au moins un vecteur recombinant renfermant les séquences codant pour un ou plusieurs polypeptide(s) immunogène(s), caractérisée en ce que l'un au moins desdits polypeptides est un polypeptide présentant naturellement une localisation non membranaire et qui est modifié par insertion d'une séquence d'ancrage membranaire de manière à présenter une localisation membranaire dans les cellules dans lesquelles il est exprimé.
- 2. Composition antitumorale selon la revendication 1, caractérisée en ce que ledit polypeptide présente naturellement une localisation nucléaire et est en outre délété de sa séquence naturelle de localisation nucléaire.
 - 3. Composition antitumorale selon l'une des revendications 1 et 2, caractérisée en ce que ladite séquence d'ancrage membranaire est sélectionnée parmi le groupe constitué par celle de la glycoprotéine rabique, de la glycoprotéine env du virus HIV et de la protéine F du virus de la rougeole.
 - 4. Composition antitumorale selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisée en-ceque ledit polypeptide immunogène est originaire d'une région précoce et/ou tardive d'un papillomavirus.
- 20 5. Composition antitumorale selon la revendication 4, caractérisée en ce que ledit polypeptide immunogène dérive d'un polypeptide de la région précoce d'un papillomavirus.
 - 6. Composition antitumorale selon la revendication 5, caractérisée en ce que ledit polypeptide immunogène dérive d'un polypeptide E6 ou E7 d'un papillomavirus.
- 25 7. Composition antitumorale selon la revendication 6, caractérisée en ce que ledit polypeptide immunogène dérive d'un variant non oncogène dudit polypeptide E6 ou E7 d'un papillomavirus.
 - 8. Composition antitumorale selon la revendication 4, caractérisée en ce que ledit polypeptide immunogène dérive du polypeptide L1 ou L2 d'un papillomavirus.
- Ocomposition antitumorale selon l'une des revendications 1 à 8, caractérisée en ce qu'au moins un polypeptide immunogène dérive d'un polypeptide précoce et au

THIS PAGE BLANK (USPIG)

- moins un polypeptide immunogène dérive d'un polypeptide tardif d'un papillomavirus.
- 10. Composition antitumorale selon l'une des revendications 1 à 9, caractérisée en ce qu'au moins un polypeptide immunogène est tel que :
- 5 (1) ledit polypeptide immunogène a une séquence homologue ou identique à celle montrée dans la SEQ ID NO: 1,
 - (2) ledit polypeptide immunogène a une séquence homologue ou identique à celle montrée dans la SEQ ID NO: 2,
 - (3) ledit polypeptide immunogène a une séquence homologue ou identique à celle montrée dans la SEQ ID NO: 1 et un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à celle montrée dans la SEQ ID NO: 2.

10

15

- (4) ledit polypeptide immunogène a une séquence homologue ou identique à celle montrée dans la SEQ ID NO: 1, un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L1 d'un papillomavirus et/ou un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L2 d'un papillomavirus,
- (5) ledit polypeptide immunogène a une séquence homologue ou identique à celle montrée dans la SEQ ID NO: 2, un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L1 d'un papillomavirus et/ou un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L2 d'un papillomavirus, ou
- 20 (6) ledit polypeptide immunogène a une séquence homologue ou identique à celle montrée dans la SEQ ID NO: 1, un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à celle montrée dans la SEQ ID NO: 2, un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L1 d'un papillomavirus et/ou un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L2 d'un papillomavirus.
- 25 11. Composition antitumorale selon l'une des revendications 1 à 10, caractérisée en ce que ledit vecteur recombinant comprend en outre les séquences codant pour au moins un composé améliorant l'effet antitumoral de ladite composition.
 - 12. Composition antitumorale selon la revendication 11, caractérisée en ce que ledit composé améliorant l'effet antitumoral est un immunostimulateur.
- 30 13. Composition antitumorale selon la revendication 12, caractérisée en ce que ledit composé immunostimulateur est sélectionné parmi le groupe constitué par

THIS PAGE BLANK (USPIC)

- l'interleukine-2, l'interleukine-7, l'interleukine-12 et les molécules de co-adhésion B7.1 et B7.2.
- 14. Composition antitumorale selon l'une des revendications 1 à 13, caractérisée en ce que ledit vecteur recombinant dérive d'un poxvirus.
- 5 15. Composition antitumorale selon l'une des revendications l à 14, renfermant un support acceptable d'un point de vue pharmaceutique permettant son administration par injection à l'homme ou à l'animal.
 - 16. Vecteur recombinant comprenant les séquences codant pour un ou plusieurs polypeptide(s) immunogène(s), caractérisé en ce que l'un au moins desdits polypeptides présente les caractéristiques définies aux revendications 1 à 15.
 - 17. Particule virale comprenant un vecteur recombinant selon la revendication 16.

10

- 18. Composition antitumorale caractérisée en ce qu'elle comprend un ou plusieurs polypeptide(s) immunogène(s), caractérisée en ce que l'un au moins desdits polypeptides présente les caractéristiques définies aux revendications 1 à 10.
- 19. Utilisation d'une composition antitumorale selon l'une des revendications 1 à 15 et 18, d'un vecteur recombinant selon la revendication 16 ou d'une particule virale selon la revendication 17, pour la préparation d'un médicament destiné au traitement ou à la prévention d'un cancer ou d'une tumeur.
- Utilisation selon la revendication 19, pour la préparation d'un médicament destiné au traitement ou à la prévention d'un cancer du col de l'utérus, d'une dysplasie du col de bas grade ou d'une infection à papillomavirus.

THIS PAGE BLANK (USP)



ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 6: C07K 14/025, C12N 15/86, A61K 39/12 (11) Numéro de publication internationale:

WO 99/03885

(43) Date de publication internationale: 28 janvier 1999 (28.01.99)

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR98/01576

(22) Date de dépôt international:

17 juillet 1998 (17.07.98)

(30) Données relatives à la priorité:

97/09152

18 juillet 1997 (18.07.97)

FR

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): TRANSGENE S.A. [FR/FR]; 11, rue de Molsheim, F-67000 Strasbourg

(72) Inventeurs; et

- (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): KIENY, Marie-Paule [FR/FR]; 6, allée des Platanes, F-67100 Strasbourg (FR). BALLOUL, Jean-Marc [FR/FR]; 12, rue des Alouettes, F-67380 Lingolsheim (FR). BIZOUARNE, Nadine [FR/FR]; 5, rue de Mutzig, F-67300 Schiltigheim (FR).
- (74) Mandataires: MARTIN, Jean-Jacques etc.; Cabinet Regimbeau, 26, avenue Kléber, F-75116 Paris (FR).

(81) Etats désignés: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si des modifications sont

- (54) Title: ANTITUMORAL COMPOSITION BASED ON IMMUNOGENIC POLYPEPTIDE WITH MODIFIED CELL LOCATION
- (54) Titre: COMPOSITION ANTITUMORALE A BASE DE POLYPEPTIDE IMMUNOGENE DE LOCALISATION CELLULAIRE MODIFIEE

(57) Abstract

The invention concerns an antitumoral composition comprising as therapeutic agent one or several immunogenic polypeptides, of which at least one is modified so as to have a cell location different from its native location. The invention also concerns a composition based on a recombinant vector expressing said immunogenic polypeptide. It further concerns a recombinant vector comprising at least the sequences coding for an immunogenic polypeptide originating from a precocious and/or tardive region of a papillomavirus having a modified location and a viral particle comprising said vector. Finally it concerns the therapeutic use of said composition, said recombinant vector and said viral particle.

(57) Abrégé

La présente invention concerne une composition antitumorale comprenant à titre d'agent thérapeutique un ou plusieurs polypeptides immunogènes, dont l'un au moins est modifié de manière à présenter une localisation cellulaire différente de sa localisation native. Elle concerne également une composition à base de vecteur recombinant exprimant ledit polypeptide immunogène. Elle a également pour objet un vecteur recombinant comprenant au moins les séquences codant pour un polypeptide immunogène originaire d'une région précoce et/ou tardive d'un papillomavirus modifié au niveau de sa localisation ainsi qu'une particule virale comprenant ledit vecteur. Enfin, elle concerne l'utilisation thérapeutique de la composition, du vecteur recombinant et de la particule virale selon l'invention.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	France	LÜ	Luxembourg	SN	Sénégal
ΑU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
ΑZ	Azerbaïdjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	1E	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL	Israël	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	IT	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavic
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
CZ	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
DE	Allemagne	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
EE	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		

1

Composition antitumorale à base de polypeptide immunogène de localisation cellulaire modifiée

5

10

15

20

25

30

La présente invention a pour objet une composition antitumorale comprenant à titre d'agent thérapeutique ou prophylactique un polypeptide immunogène modifié de manière à présenter une localisation différente de sa localisation native. Elle concerne également une composition à base de vecteur recombinant exprimant ledit polypeptide. Une telle composition est plus particulièrement destinée au traitement ou la prévention des lésions associées aux papillomavirus.

Il est généralement admis que le cancer est une maladie qui résulte d'une perte du contrôle de la multiplication cellulaire. Ses causes peuvent être multiples et dues notamment à un dysfonctionnement de gènes cellulaires (activation par exemple par mutation somatique de gènes potentiellement oncogènes ; dérégulation de l'expression ; inhibition de l'expression de gènes suppresseurs de tumeurs) ou à l'expression indésirable de gènes viraux.

Chez l'homme, les papillomavirus (HPV) sont associés à des pathologies allant de l'infection bénigne de la peau, aux verrues et aux tumeurs malignes. Parmi les 75 types de HPV identifiés jusqu'à présent, 20 isolats distincts sont hautement spécifiques des voies génitales et 5 d'entre eux (HPV-16 et 18 et à un moindre degré les HPV-31, 33 et 45) sont clairement associés au cancer du col de l'utérus et des voies basses. Toute une série d'études démontre le rôle transformant de ces virus, leur intégration spécifique dans le génome des cellules néoplasiques, leur activité génique dans les cellules cancéreuses et l'importance de l'expression de certains gènes viraux dans le maintien du phénotype malin des cellules néoplasiques HPV positives (Monsenego, J. Impact Medecin, 11 mars 1994).

D'une manière générale, les papillomavirus sont des virus à ADN possédant un génome circulaire d'environ 7900 paires de bases entouré par une capside 5

10

15

20

25

30

protéique. Un certain nombre de types de papillomavirus, notamment bovins (BPV) et humains (HPV) ont été identifiés (Pfister, 1987, in *The papovaviridae : The Papillomaviruses*, edition Salzman et Howley, Plenum Press, New York, p 1-38). Leur génome comprend une région précoce contenant les cadres de lecture E1, E2, E4, E5, E6 et E7 et une région tardive codant pour les protéines de capside L1 et L2.

Les protéines précoces ont la capacité de lier l'ADN et sont trouvées de manière prédominante dans le noyau. Les produits d'expression E1 et E2 régulent la réplication virale et l'expression des gènes viraux alors que ceux des régions E5, E6 et E7 sont impliqués dans les processus de transformation oncogénique des cellules infectées. A cet égard, il a été montré expérimentalement que la protéine E5 de BPV-1 peut *in vitro* transformer des cellules (Schlegel et al., 1986, Science 233, 464-467). Le pouvoir transformant de E7 a été démontré pour HPV-16 et HPV-18 (Kanda et al., 1988, J. Virol. 62, 610-613; Vousden et al., 1988, Oncogene Res. 3, 1-9; Bedell et al., 1987, J. Virol. 61, 3635-3640) et corrélé à sa capacité à lier le produit du gène du rétinoblastome (Rb) (Munger et al., 1989, EMBO J. 8, 4099-4105; Heck et al., 1992, Proc. Natl. Acad. Sci. USA 89, 4442-4446). Par ailleurs, Crook et al. (1991, Cell 67, 547-556) ont montré que l'antigène E6 de HPV-16 et 18 peut complexer le produit du gène p53, ce qui explique son rôle prédominant dans la transformation cellulaire.

Les pathologies associées aux virus HPV posent un problème thérapeutique du fait de leur nature persistante et récurrente. Même si les approches classiques demeurent la chirurgie et la chimiothérapie, l'immunothérapie est maintenant envisagée pour le traitement de ces maladies. Le candidat vaccin idéal doit, à titre préventif (immunoprophylaxie), empêcher l'infection de s'établir durablement et de se propager aux tissus voisins et, à titre curatif (immunothérapie), réduire l'évolution tumorale chez les patientes infectées. On a proposé jusqu'à présent d'utiliser les antigènes de capside pour induire la production d'anticorps contre les épitopes localisés à la surface des particules virales et les protéines précoces pour établir l'immunité cellulaire à l'encontre des cellules infectées après intégration de l'ADN

viral.

10

15

20

25

30

A cet égard, le brevet européen EP 0 462 187 décrit une approche thérapeutique par administration de poxvirus exprimant les gènes précoces des papillomavirus. L'approche de vaccination décrite dans WO 93/02184 est basée sur l'utilisation des antigènes de capside à titre d'agents immunogènes et notamment de particules virales vides d'ADN (VLP pour Virus like particles) reconstituées *in vitro*. La demande française 96 09584 divulgue une composition associant l'effet préventif procuré par les polypeptides précoces et l'effet curatif conféré par les polypeptides tardifs des papillomavirus. Or, jusqu'à présent, on a mis en oeuvre les protéines virales, éventuellement mutées de manière à abolir leur activité transformante, mais néanmoins natives du point du vue de leur localisation cellulaire.

La présente invention se propose d'utiliser des protéines immunogènes dont la localisation a été modifiée dans le but d'améliorer leur accessibilité au système immun de l'hôte, afin d'améliorer ou stimuler une réponse immunitaire à l'égard de la tumeur ou du cancer à traiter, que celle-ci soit spécifique ou non spécifique et de type humoral (production d'anticorps) ou cellulaire (réponse cytotoxique CTL).

On a maintenant modifié les antigènes nucléaires E6 et E7 de HPV-16 par introduction de séquences d'ancrage et de sécretion appropriées afin de leur conférer une présentation transmembranaire. Le changement de localisation a un effet bénéfique sur la réponse immune qui se traduit par une activité antitumorale supérieure chez les animaux traités avec un virus de la vaccine co-exprimant les antigènes E6 et E7 membranaires et l'IL-2 humaine, comparé à ceux ayant reçu un virus équivalent produisant les antigènes nucléaires. Le but de la présente invention est de mettre à la disposition du public des compositions antitumorales plus efficaces que les compositions de l'art antérieur, pour inhiber au moins partiellement l'établissement ou la progression d'une tumeur ou d'un cancer. Une application particulièrement utile est le traitement des infections à HPV et plus particulièrement des pathologies graves telles que le cancer du col de l'utérus.

C'est pourquoi la présente invention a pour objet une composition antitumorale comprenant à titre d'agent thérapeutique ou prophylactique un ou

5

15

20

25

30

plusieurs polypeptide(s) immunogène(s), l'un au moins desdits polypeptides étant modifié de manière à présenter une localisation différente de sa localisation native.

Au sens de la présente invention, le terme "polypeptide immunogène" désigne un polypeptide qui ne trouve pas son équivalent dans les cellules normales. Un exemple préféré est constitué par un antigène tumeur-spécifique. Pour illustrer, on peut citer les antigènes cellulaires dont l'expression survient pendant la période foeto-embryonnaire et régresse à la naissance jusqu'à disparaître, les antigènes qui s'expriment normalement à un très faible niveau et qui, exprimés à fort niveau, deviennent caractéristiques d'une tumeur, les antigènes cellulaires dont la structure 10 - ou la conformation est modifiée ou encore les antigènes non cellulaires, en particulier viraux dérivant d'un virus oncogène. Il peut s'agir par exemple des produits d'expression des gènes BRCA-1 (Miki et al., 1994, Science 226, 66-71), BRCA-2 (Wooster et al., 1995, Nature 378, 789-792), MUC-1 (Hareuveni et al., 1990, Proc. Natl. Acad. Sci. USA 87, 9498-9502), CEA..., dont certaines mutations ou la surexpression sont impliquées dans le développement cancéreux. Pour ce qui est des antigènes viraux, on peut citer plus particulièrement les produits d'expression des gènes précoces ou tardifs des papillomavirus, EBNA-1 du virus Epstein Barr, les antigènes des virus HTLV (Human T Lymphocyte Virus) I et II ou des virus de l'hépatite B et C. Les antigènes spécifiques de tumeurs sont largement décrits dans la littérature accessible à l'homme de l'art

La caractéristique essentielle du polypeptide en usage dans la présente invention est de présenter une localisation différente de sa localisation native. Les mécanismes de transport et les signaux impliqués sont décrits dans les ouvrages de biologie cellulaire (voir par exemple Molecular Biology of the Cell, Third Ed. Garland Publishing Inc. NY & London). Brièvement, la grande majorité des polypeptides est synthétisée sur des ribosomes libres dans le cytosol où ils excercent leur activité. Mais, certains polypeptides ont une destination cellulaire autre, généralement déterminée par la présence de signaux peptidiques appropriés et doivent être transportés jusqu'à celle-ci. Ainsi, les polypeptides destinés à être exportés vers la membrane plasmique ou sécrétés à l'extérieur de la cellule sont

synthétisés par des ribosomes associés au réticulum endoplasmique (RE) généralement sous forme de précurseurs comportant à leur extrémité aminoterminale une séquence de sécretion (ou peptide signal) qui initie leur passage dans le RE. Elle est ensuite éliminée par une endopeptidase spécifique pour donner le polypeptide mature. Une séquence de sécretion comporte habituellement 15 à 35 acides aminés essentiellement hydrophobes. Il n'existe pas de séquence consensuelle et il semble que ce soit la structure secondaire qui détermine la reconnaissance par l'endopeptidase. Néanmoins, le clivage protéolytique a lieu le plus souvent après un résidu glycine, sérine ou alanine.

Les protéines membranaires comportent généralement une séquence d'ancrage de nature fortement hydrophobe qui reste insérée dans la membrane plasmique. Le polypeptide peut être transmembranaire avec l'une de ses extrémités exposée à l'extérieur de la cellule, la séquence d'ancrage traversant la membrane et l'autre extrémité du côté cytosolique. Dans la plupart des cas, la chaîne polypeptidique imbriquée dans la double couche lipidique de la membrane a une conformation en hélice α (voir par exemple Branden et Tooze, 1991, dans Introduction to Protein Structure p 202-214, NY Garland).

10

15

20

25

30

Quant à la localisation nucléaire, elle peut être conférée par la présence d'une courte séquence dite de localisation nucléaire (NLS) composée principalement de résidus chargés positivement, tels que lysine et arginine. On peut citer à titre d'exemples les signaux de translocation nucléaire KRKKRK et RKRRKR présents dans les polypeptides L1 et L2 de HPV (Zhou et al., 1991, Virology 185, 625-632). Cependant, certains polypeptides excerçant leur fonction au sein du noyau ne possèdent pas de séquence NLS typique. C'est le cas des antigènes E6 et E7 de papillomavirus.

Le polypeptide immunogène compris dans la composition selon l'invention peut résulter de l'introduction et/ou la délétion de signaux de localisation appropriés au sein d'un polypeptide natif, d'un fragment de celui-ci, d'une chimère comportant des séquences d'origines différentes ou d'un variant (délétion, insertion et/ou substitution d'un ou plusieurs acides aminés). De manière plus particulière, sa

WO 99/03885 PCT/FR98/01576

10

15

20

25

30

6

séquence en acides aminés présente un degré de similarité avec tout ou partie de la séquence du polypeptide natif dont il est issu supérieur à 70 %, avantageusement, supérieur à 80 % et, de préférence, supérieur à 90 %. Le degré de similarité peut être aisément calculé à l'aide d'un programme ordinateur approprié ou en alignant les séquences de manière à obtenir le degré maximal d'homologie et en comptabilisant le nombre de positions dans lesquelles les acides aminés des deux séquences se retrouvent à l'identique par rapport au nombre total de positions.

L'homme du métier connait les signaux permettant le changement de présentation cellulaire d'un polypeptide. Dans le cas où l'on désire que le polypeptide immunogène soit sécrété, l'adjonction d'une séquence de sécretion à son extrémité amino-terminale, permettra son transport via le RE vers l'extérieur de la cellule hôte. L'insertion a lieu de préférence immédiatement en aval du codon initiateur de la traduction. Dans le cadre de la présente invention, il peut être avantageux de muter/déléter tout ou partie des résidus déterminant la localisation native, pour éviter les interférences. Par exemple, si le polypeptide natif a une destination membranaire, il comporte d'ores et déjà une séquence de sécretion et on procédera éventuellement à la mutation ou délétion de la séquence d'ancrage hydrophobe. En outre, l'inactivation (par mutation/délétion) des signaux natifs peut permettre une localisation cytoplasmique. La présentation cytoplasmique d'un peptide immunogène présentant normalement une localisation cellulaire différente (par exemple nucléaire, membranaire, secrétée ...) peut favoriser la présentation peptidique médiée par les antigènes de classe I du complexe majeur d'histocompatibilité et la réponse CTL in vivo (Tobery et Siliciano, 1997, J. Exp. Med. 5, 909-920). Un autre mode de réalisation envisageable consiste à fusionner le polypeptide immunogène avec l'ubiquitine également dans le but de stimuler une réponse CTL puissante.

Avantageusement, une composition selon l'invention comprend un polypeptide immunogène modifié de manière à présenter une localisation membranaire, de préférence, par insertion d'une séquence d'ancrage membranaire et, dans le cas où le polypeptide natif en est dépourvu, d'une séquence de sécretion. Le site d'insertion préféré de la séquence de sécretion est l'extrémité N-terminale,

comme indiqué précédemment, et celui de la séquence d'ancrage membranaire est l'extrémité C-terminale, par exemple immédiatement en amont du codon stop. Dans ce contexte, il peut également être avantageux de procéder à la mutation/déletion de tout ou partie des signaux de localisation natifs (par exemple séquence NLS) pour ne pas interférer avec la nouvelle localisation.

5

10

15

20

25

30

Le choix du signal de localisation susceptible d'être mis en oeuvre dans le cadre de la présente invention est vaste. Il peut dériver de toute protéine en comportant d'origine eucaryote ou non (virus, parasite, champignon) du moment qu'il soit reconnu par la cellule à traiter. Il peut être naturel ou synthétique, hétérologue ou homologue vis à vis de cette dernière. Il peut également comporter une ou plusieurs modifications par rapport au signal dont il dérive, sous réserve qu'elle(s) n'affecte(nt) pas sa fonction. A titre indicatif, on préférera avoir recours aux séquences de sécretion et/ou d'ancrage membranaire de la glycoprotéine rabique, de la glycoprotéine env du virus HIV ou de la protéine F du virus de la rougeole. Dans le cas où la modification du polypeptide immunogène fait intervenir plusieurs signaux de localisation (par exemple séquence de sécretion et d'ancrage membranaire), ceux-ci peuvent avoir une origine commune ou différente.

Il est également possible de mettre en oeuvre des signaux de localisation ciblant un compartiment cellulaire particulier. On peut citer notamment une séquence consensus d'endocytose (par exemple celle présente dans la région C-terminale des chaînes lourdes d'immunoglobuline IgG1 de séquence IPNYRNM; Kaisho et al., 1997, Science 276, 412-414) ou une séquence permettant le ciblage dans la membrane de l'appareil de Golgi (Mochamer et Rose, 1987, J. Cell Biol. 105, 1205-1214; Mochamer, 1993, Curr. Opin. Cell Biol. 5, 606-612). On peut notamment envisager l'emploi de séquences dérivées de la glycoprotéine E1 de Coronavirus divulguées dans la banque de données Swiss-Prot sous l'accession P11222. L'incorporation de ce type de séquence à l'extrémité C-terminale du polypeptide immunogène est préférée.

Par ailleurs, la modification de la localisation cellulaire peut être réalisée par toute technique conventionnelle, notamment par mutagénèse dirigée, ligation de signaux exogènes ou PCR.

5

10

15

20

25

Selon un mode de réalisation préféré, une composition antitumorale selon l'invention, est destinée à traiter ou prévenir les infections à papillomavirus et les désordres en résultant, en particulier les dysplasies du col de bas grade et le cancer du col de l'utérus. Selon ce mode de réalisation, elle comprend au moins un polypeptide immunogène originaire d'une région précoce et/ou tardive d'un papillomavirus, notamment d'un virus à risque tel que HPV-16, 18, 31, 33 ou encore 45.

Conformément aux buts poursuivis par la présente invention, on peut mettre en oeuvre un ou plusieurs polypeptides immunogènes de papillomavirus quels qu'ils soient. Comme rappelé précédemment, leur génome code pour 8 polypeptides, deux polypeptides tardifs L1 et L2 composant la capside virale et 6 polypeptides précoces (E1, E2, E4, E5, E6 et E7) impliqués dans la régulation, le maintien du génome viral et la transformation des cellules infectées.

S'agissant d'un polypeptide immunogène de type précoce, on choisit avantageusement de mettre en oeuvre un polypeptide dérivant de E6 ou de E7, modifié notamment de manière à présenter une localisation membranaire. Etant donné les observations rappelées plus haut sur le pouvoir transformant, on a de préférence recours à un variant non oncogène muté au niveau de la région impliquée dans le processus de transformation cellulaire. De tels variants sont décrits dans la littérature (Munger et al., 1989, EMBO J. 8, 4099-4105; Crook et al., 1991, Cell 67, 547-556; Heck et al., 1992, Proc. Natl. Acad. Sci. USA 89, 4442-4446; Phelps et al., 1992, J. Virol. 66, 2418-2427). Un polypeptide immunogène convenant particulièrement aux fins de la présente invention, est l'antigène E6 de HPV-16 délété des résidus 111 à 115 (+1, représentant le premier acide aminé de l'antigène viral natif) et fusionné aux signaux de sécretion et d'ancrage de la protéine F du virus de la rougeole (SEQ ID NO: 1). On peut également utiliser l'antigène E7 de HPV-16 délété des résidus 22 à 25 et fusionné aux séquences d'ancrage et de sécrétion de la glycoprotéine rabique (SEQ ID NO: 2).

La composition antitumorale selon l'invention peut également comprendre

5

10

15

20

25

un polypeptide immunogène originaire de la région tardive d'un papillomavirus, dérivant de L1 ou L2.

Bien entendu, la composition antitumorale selon l'invention peut comprendre plusieurs polypeptides immunogènes, dont l'un au moins présente une localisation cellulaire différente de sa localisation native. On peut citer pour illustrer une composition associant plusieurs polypeptides dérivés de papillomavirus, ceux-ci pouvant avoir une origine commune ou différente (par exemple HPV-16 et 18 dans le but d'élargir le spectre d'action). Une composition combinant plusieurs polypeptides d'origine précoce permettra d'améliorer l'effet thérapeutique. La combinaison des polypeptides dérivés de L1 et L2 pourrait avoir un effet bénéfique sur les propriétés préventives de la composition. Enfin, une composition qui convient tout particulièrement aux buts poursuivis par la présente invention comprend au moins un polypeptide précoce et au moins un polypeptide tardif de papillomavirus afin de combiner l'effet préventif et curatif. Selon un mode préféré, l'un au moins des polypeptides immunogènes d'origine précoce est modifié de manière à présenter une localisation membranaire par adjonction de séquences de sécretion et d'ancrage telles que celles citées auparavant.

A cet égard, une composition préférée selon l'invention comprend :

- (1) un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 1,
- un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 2,
- (3) un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 1 et un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 2,
- (4) un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 1, un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L1 d'un papillomavirus et/ou un polypeptide immunogène dérivant de la

30

5

10

15

20

25

30

- protéine L2 d'un papillomavirus,
- (5) un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 2, un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L1 d'un papillomavirus et/ou un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L2 d'un papillomavirus, ou
- (6) un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 1, un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 2, un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L1 d'un papillomavirus et/ou un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L2 d'un papillomavirus.

Le terme «homologue» fait référence à un degré d'identité avec ladite séquence supérieure à 70 %, avantageusement supérieur à 80 %, de préférence, supérieure à 90 % et, de manière tout à fait préférée, supérieur à 95 %.

Avantageusement, une composition antitumorale selon l'invention peut comprendre en outre au moins un composé améliorant son effet antitumoral, dans le but d'augmenter l'intensité de la réponse immunitaire spécifiquement ou non. Outre les adjuvants, les immunostimulateurs représentent des composés particulièrement préférés. Par "immunostimulateur", on entend un composé ayant la capacité de renforcer une réponse immunitaire humorale afin d'amplifier la production d'anticorps dirigés contre le polypeptide immunogène ou à médiation cellulaire, afin de déclencher une réponse cytotoxique significative à l'encontre des cellules tumorales ou infectées. A titre indicatif, l'immunostimulation peut être évaluée en modèle animal cancéreux par comparaison du taux de rejet dans un animal traité avec le polypeptide immunogène, ceci en présence et en absence de l'immunostimulateur. D'une manière plus générale, les moyens pour mettre en évidence une immunostimulation sont indiqués dans Roitt (*Immunology*, 4th edition, Moby Ltd). Un des avantages d'une telle composition est qu'elle combine l'immunité

spécifique induite par le polypeptide immunogène et l'immunité aspécifique induite par la molécule immunostimulatrice.

Dans le cadre de la présente invention, on peut utiliser un immunostimulateur natif, notamment d'origine humaine, une partie de celui-ci, une chimère provenant de la fusion de séquences d'origines diverses ou encore un mutant, à la condition toutefois de conserver la fonction immunostimulatrice. Parmi toutes les molécules envisageables, on préférera mettre en oeuvre un immunostimulateur choisi parmi l'interleukine-2, l'interleukine-7, l'interleukine-12 et les molécules de co-adhésion B7.1 et B7.2. On indique que l'interleukine-2 et la molécule B7.1 sont particulièrement préférées.

5

10

15

20

25

30

D'une polypeptides immunogènes et manière générale, les immunostimulateurs peuvent être produits par les méthodes conventionnelles de synthèse chimique ou bien par les techniques de l'ADN recombinant (voir par exemple Maniatis et al., 1989, Laboratory Manual, Cold Spring Harbor, Laboratory Press, Cold Spring Harbor, NY). Plus particulièrement, un procédé de préparation comprend l'acte de cultiver une cellule transformée par un fragment d'ADN codant pour le polypeptide en question pour générer une cellule productrice et l'acte de récolter ledit polypeptide à partir de la culture. La cellule productrice peut être d'une origine quelconque et sans limitation, une bactérie, une levure ou bien une cellule de mammifère, dans la mesure où le fragment d'ADN considéré est soit intégré dans son génome soit intégré dans un vecteur d'expression approprié. Bien entendu, le fragment d'ADN est placé sous le contrôle de signaux de transcription et de traduction permettant son expression dans la cellule productrice. Vecteurs d'expression et signaux de contrôle sont connus de l'homme du métier.

La présente invention vise également une composition antitumorale comprenant à titre d'agent thérapeutique ou prophylactique au moins un vecteur recombinant comprenant les séquences codant pour un ou plusieurs polypeptides immunogènes, l'un au moins desdits polypeptides étant modifié de manière à présenter une localisation différente de sa localisation native et, éventuellement, pour un composé améliorant l'effet antitumoral. Ce type de composition présente

10

15

20

25

30

l'avantage d'une production bon marché et d'une grande stabilité dans des conditions d'environnement variées. En particulier, les conditions de conservation sont moins contraignantes. Les polypeptides ont les caractéristiques telles que définies ci-avant.

Les séquences codant pour le polypeptide immunogène ou améliorant l'effet antitumoral peuvent être obtenues par clonage, par PCR (Polymerase Chain Réaction) ou par synthèse chimique selon les techniques conventionnelles communément en usage et à partir des données de la littérature. Pour ce qui est du mode de réalisation préféré, les séquences codant pour les polypeptides de papillomavirus peuvent être isolées à partir de cellules papillomavirus positives obtenues de patients ou de collections. L'insertion des signaux de localisation appropriés peut être réalisée par les techniques de biologie moléculaire. Les séquences codant pour l'immunostimulateur peuvent être clonées à partir de l'ADN cellulaire ou des ARN messagers d'une cellule dans laquelle il est exprimé. L'homme du métier est capable de générer les sondes ou amorces appropriées à partir des données publiées. On indique que la séquence nucléotidique des génomes HPV-16 et 18 est divulguée dans Genbank aux numéros d'accession K02718 et X05015 respectivement. La séquence du gène humain IL-2 est décrite dans le brevet français 85 09480 et dans Taniguchi et al. (1983, Nature 302, 305-311) et celle codant pour l'antigène B7.1 dans Freeman et al. (1989, J. of Immunology 143, 2714-2722).

Un vecteur utilisable dans le cadre de l'invention peut être plasmidique ou viral, dérivé notamment d'un poxvirus, d'un adénovirus, d'un rétrovirus, d'un virus de l'herpès ou d'un virus associé à l'adénovirus. Avantageusement, il s'agira d'un vecteur non-intégratif et d'une virulence atténuée. De tels vecteurs ainsi que leurs techniques de préparation sont connus de l'homme de l'art.

Dans le cas où l'on met en oeuvre un vecteur adénoviral, on aura de préférence recours à un vecteur non replicatif par délétion de régions essentielles à la replication et, notamment, de la majorité de la région E1 afin d'éviter sa propagation au sein de l'organisme hôte ou l'environnement. Il va de soi que l'on peut modifier ou déléter d'autres régions du génome adénoviral, notamment au sein des régions E2, E4 et/ou L1-L5, dans la mesure où les fonctions essentielles

15

20

25

30

défectives sont complémentées en trans. Pour illustrer ces modes de réalisation, on peut citer la mutation thermosensible affectant le gène DBP (pour DNA Binding Protein en anglais) de la région E2A (Ensinger et al., 1972, J. Virol. 10, 328-339). Une délétion partielle de la région E4 à l'exception des séquences codant pour les cadres de lecture ouverts (ORF) 6 et 7 est également envisageable (Ketner et al., 1989, Nucleic Acids Res. 17, 3037-3048). Une autre possibilité est la délétion totale de l'unité transcriptionnelle E4. Par ailleurs, le vecteur adénoviral selon l'invention peut être dépourvu de tout ou partie de la région non essentielle E3. Selon cette alternative, il peut être intéressant de conserver néanmoins les séquences E3 codant pour les polypeptides permettant l'échappement au système immunitaire de l'hôte, notamment la glycoprotéine gp19k (Gooding et al., 1990, Critical Review of Immunology 10, 53-71). Un vecteur adénoviral préféré selon l'invention retiendra au minimum les séquences essentielles à l'encapsidation, à savoir les ITRs (Inverted Terminal Repeat) 5' et 3' et la région d'encapsidation. On indique qu'il peut dériver d'un adénovirus humain ou animal et d'un sérotype quelconque. Les adénovirus humains du sous groupe C et notamment les adénovirus 2 (Ad2) et 5 (Ad5) conviennent tout particulièrement à la mise en oeuvre de l'invention. Les différents vecteurs adénoviraux ainsi que leurs techniques de préparation sont conventionnels et sont décrits dans Graham et Prevect (1991, in Methods in Molecular Biology, vol 7, p 109-128; Ed: E.J. Murey, The Human Press Inc.) et dans la demande internationale WO 94/28152. Par exemple, il peut être généré in vitro dans Escherichia coli (E.coli) par ligation ou recombinaison homologue (voir par exemple la demande internationale W096/17070) ou encore par recombinaison dans une lignée de complémentation.

S'il s'agit d'un rétrovirus, on conserve les LTRs (Long Terminal Repeat) et les séquences d'encapsidation (voir par exemple Naviaux et Verma, 1992, Current Opinion in Biotechnology 3, 540-547). La séquence codant pour le(s) polypeptide(s) immunogène(s) peut être placée sous le contrôle du LTR rétroviral ou d'un promoteur interne tels que ceux décrits ci-après. Il peut dériver d'un rétrovirus d'une origine quelconque (murin, primate, félin, humain etc...) et en particulier du

MoMuLV (Moloney murine leukemia virus), MVS (Murine sarcoma virus) ou Friend murine retrovirus (Fb29). Il peut également comporter des modifications notamment au niveau des LTR (remplacement de la région promotrice par un promoteur eucaryote) ou de la région d'encapsidation (remplacement par une région d'encapsidation hétérologue, par exemple de type VL30) (voir les demandes françaises 94 08300 et 97 05203).

5

10

15

20

25

30

Selon un mode de réalisation avantageux, un vecteur recombinant selon l'invention dérive d'un poxvirus et, notamment, d'un poxvirus aviaire, tel que le poxvirus du canari, d'un fowlpox ou d'un virus de la vaccine, ce dernier étant préféré. Parmi tous les virus de la vaccine envisageables dans le cadre de la présente invention, on choisit de préférence les souches Copenhague, Wyeth et Ankara modifiée (MVA pour Modified Vaccinia Virus Ankara).

Généralement, le site d'insertion est choisi dans une région non essentielle à la réplication de sorte que les capacités de réplication et propagation du virus recombinant ne sont pas altérées. A titre indicatif, lorsque l'on utilise un virus de la souche Copenhague, le site d'insertion préféré est le locus TK, ce qui a pour effet d'inactiver celui-ci et ainsi faciliter la sélection des recombinants. On peut également utiliser le locus K1L. Pour ce qui est d'un virus MVA, l'insertion des séquences recombinantes (immunogènes et immunostimulatrices) peut être réalisée au sein de l'une au moins des excisions I à VI et, notamment II ou III (Meyer et al., 1991, J. Gen. Virol. 72, 1031-1038; Sutter et al., 1994, Vaccine 12, 1032-1040). L'insertion peut également avoir lieu dans une région virale essentielle, comme la région D4R, la fonction défective pouvant être fournie en trans par exemple par le biais d'une lignée de complémentation.

Bien entendu, dans le cadre de la présente invention, les séquences codant pour le polypeptide immunogène ou améliorant l'effet antitumoral sont placées sous le contrôle des éléments nécessaires à leur expression dans une cellule ou un organisme hôte. Ceux-ci incluent les éléments de régulation de la transcription ainsi que des signaux d'initiation et de terminaison de la traduction. Parmi eux, le promoteur revêt une importance particulière. D'une façon générale, on aura recours

à un promoteur fonctionnel dans l'organisme ou la cellule hôte que l'on veut traiter et adapté au vecteur employé. En outre, il peut être modifié de manière à contenir des séquences régulatrices, par exemple un élément activateur de la transcription ou des séquences répondant à certains signaux cellulaires. A cet égard, il peut être avantageux d'utiliser un promoteur tissu-spécifique puisque les lésions associées aux papillomavirus sont localisées au niveau des voies génitales ou un promoteur répondant à des signaux spécifiquement tumoraux (par exemple activé en présence de facteurs de croissance généralement surexprimés par les cellules tumorales) afin de limiter l'expression aux seules cellules tumorales.

5

10

15

20

25

30

Parmi les promoteurs envisageables dans le cadre de l'invention, on peut citer les promoteurs SV40 (Virus Simian 40), HMG (Hydroxy-Methyl-Glutaryl-coenzyme A), TK (Thymidine Kinase), CMV (cytomégalovirus), RSV (Rous Sarcoma Virus), MLP (Major Late Promoter) adapté au vecteur adénoviraux et le LTR du Mo-MLV (Moloney Murine Leukemia Virus) plus spécifique des vecteurs rétroviraux. Le promoteur précoce du Cytomégalovirus (CMV) est tout particulièrement préféré. Il peut également s'agir d'un promoteur stimulant l'expression dans une cellule tumorale ou cancéreuse. On peut citer notamment les promoteurs des gènes MUC-1 surexprimé dans les cancers du sein et de la prostate (Chen et al., 1995, J. Clin. Invest. 96, 2775-2782), tyrosinose surexprimé dans les mélanomes (Vile et al., 1993, Cancer Res. 53, 3860-3864) et ERB-2 surexprimé dans les cancers du sein et du pancréas (Harris et al., 1994, Gene Therapy 1, 170-175). Les promoteurs en question sont décrits dans la littérature et peuvent être clonés à partir du génome cellulaire ou viral par les techniques classiques.

S'agissant d'un vecteur poxviral, on aura recours à un promoteur pox, par exemple 7,5K, H5R, TK, p.28, p.11 ou encore K1L du virus de la vaccine. Un promoteur synthétique convient également à la mise en oeuvre de la présente invention (voir par exemple Chakrabarti et al., 1997, Biotechniques 23, 1094-1097; Hammond et al., 1997, J. Virological Methods 66, 135-138 et Kumar et Boyle, 1990, Virology 179, 151-158). A cet égard, il s'agit avantageusement d'un promoteur chimère entre un promoteur tardif et un promoteur précoce.

10

15

20

25

30

Par ailleurs, les éléments nécessaires à l'expression peuvent également comporter des séquences améliorant l'expression ou le maintien dans la cellule hôte (intron, séquence terminatrice de la transcription, site d'initiation de la traduction....). Cependant, dans le cas d'un vecteur poxviral, on évitera l'emploi d'introns.

Une composition selon l'invention peut comprendre un seul ou plusieurs vecteurs recombinants exprimant les séquences correspondant aux polypeptides choisis placés, sous le contrôle d'éléments indépendants ou communs. Selon cette dernière option, on peut avoir recours à des séquences permettant d'initier la traduction de manière interne (IRES) ou à des fusions en phase des différents gènes.

Les conditions générales d'obtention d'un vecteur recombinant en usage dans la présente invention sont largement décrites dans l'état de la technique. S'agissant d'un vecteur poxviral, on peut se référer au brevet européen EP 83 286 dont le contenu est ici incorporé par référence. Ces conditions sont applicables aux autres virus acceptables comme vecteur qui possèdent une région génomique dans laquelle les blocs d'expression peuvent être incorporés. Bien entendu, ils peuvent être insérés dans le même locus ou un locus différent.

Conformément aux buts poursuivis par la présente invention, un vecteur recombinant peut en outre comprendre un bloc d'expression d'un gène marqueur de sélection afin de faciliter les étapes d'isolement et de purification du virus recombinant. On peut citer notamment le gène *neo* conférant la résistance à l'antibiotique G418, le gène *pac* de résistance à la puromycine, le gène TK du virus de l'herpès simplex de type 1 (HSV-1) qui confère la sensibilité à certains analogues de nucléosides tels que le ganciclovir ou l'acyclovir, le gène *gpt* (xanthine guanine phosphoribosyl transférase), les gènes bactériens *LacZ* codant pour la β-galactosidase et *gus A* codant pour la β-glucuronidase. Ces deux derniers marqueurs enzymatiques permettent de repérer les virus recombinants par coloration en présence des substrats X-Gal (5-bromo-4-chloro-3-indolyl-β-D-galactopyranoside) et XglcA (5-bromo-6-chloro-3-indolyl-β-D-glucoronide) respectivement.

Une composition antitumorale préférée est destinée au traitement ou la prévention d'une infection ou tumeur à papillomavirus, et comprend au moins un

virus de la vaccine de la souche Copenhague ou MVA dans lequel sont insérées :

- (1) les séquences codant pour un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 1,
- (2) les séquences codant pour un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 2,
- (3) les séquences codant pour un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 1 et pour un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 2,
- (4) les séquences codant pour un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 1, pour un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L1 d'un papillomavirus et/ou pour un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L2 d'un papillomavirus,
- (5) les séquences codant pour un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 2, pour un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L1 d'un papillomavirus et/ou un pour polypeptide immunogène dérivant de la protéine L2 d'un papillomavirus, ou
- (6) les séquences codant pour un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 1, pour un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 2, pour un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L1 d'un papillomavirus et/ou pour un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L2 d'un papillomavirus.

Ladite composition peut également comprendre les séquences codant pour

10

5

15

20

25

10

15

20

25

30

un immunostimulateur de préférence choisi parmi L'IL-2 ou B7.1. Il peut être porté par l'un des vecteurs recombinants permettant l'expression du ou des gènes immunogènes ou par un vecteur indépendant.

Une composition selon l'invention peut être préparée selon les procédés connus dans le domaine des vaccins et les doses applicables peuvent varier dans une large gamme. Elles sont fonctions notamment des polypeptides et du vecteur employés, de la pathologie à traiter, de l'état du patient et d'autres paramètres qui peuvent être évalués par le clinicien. Cependant, en général, la dose de virus sera de 10^4 à 10^{13} , avantageusement de 10^5 à 10^{12} et, de préférence de 10^5 à 10^9 unités formant des plages (ufp) lorsque l'agent thérapeutique est un vecteur viral et de 0,05 à 500 mg, avantageusement de 0,5 à 200 mg et, de préférence de 1 à 100 mg lorsque l'agent thérapeutique est d'origine polypeptidique.

Une composition selon l'invention peut être administrée selon n'importe quelle voie conventionnelle d'administration, de préférence systémique et en particulier par voie intramusculaire, intraveineuse, intrapulmonaire, sous-cutanée ou sous-épithéliale ou bien par scarification. Dans le cas d'une tumeur accessible, il est également possible de recourir à une injection directe dans le site ou à proximité de la tumeur ou à une application topicale. A titre de vaccin, une composition selon l'invention peut être administrée selon les pratiques courantes dans le domaine, par exemple en dose unique ou répétée une ou plusieurs fois après un certain délai d'intervalle. Par contre dans le cadre d'un traitement curatif, elle peut être administrée fréquemment pendant une période suffisante pour que le traitement soit efficace. Lorsque l'agent thérapeutique est un vecteur viral, le virus est de préférence sous forme vivante. S'agissant d'un vecteur poxviral, on préférera employer une souche atténuée comme la souche MVA ou la souche Copenhague thymidine kinase négative. Enfin un vecteur viral recombinant peut être atténué par un traitement chimique approprié connu de l'homme du métier. Toutefois, on peut aussi envisager d'injecter un vecteur recombinant tué.

Selon un mode de mise en oeuvre préféré, une composition antitumorale selon l'invention comprend une quantité thérapeutiquement efficace de l'agent

WO 99/03885

5

10

15

20

25

30

thérapeutique en association avec un support acceptable d'un point de vue pharmaceutique. Le support est choisi de manière à permettre son administration par injection à l'homme ou à l'animal. Elle peut également comprendre un véhicule, un diluant et/ou un adjuvant et se présenter sous forme liquide ou lyophilisée. A cet égard, l'association à une ou plusieurs substances susceptibles d'améliorer l'efficacité transfectionnelle et/ou la stabilité du vecteur peut être envisagée. Ces substances sont largement documentées dans la littérature accessible à l'homme de l'art (voir par exemple Felgner et al., 1989, Proc. West. Pharmacol. Soc. 32, 115-121; Hodgson et Solaiman, 1996, Nature Biotechnology 14, 339-342; Remy et al., 1994. Bioconjugate chemistry 5, 647-654). A titre illustratif et non limitatif, il peut s'agir de polymères, de lipides notamment cationiques, de liposomes, de protéines nucléaires et de lipides neutres. Une combinaison envisageable est un vecteur plasmidique associé à des lipides cationiques (DC-Cho1, DOGS ... etc) et des lipides neutres (DOPE). La composition peut également être associée à d'autres substances, notamment anti-cancéreuses, celles-ci pouvant être administrées séparément ou de façon concomitante. Le ligand Flt3 est un exemple parmi d'autres (Lynch et al., 1997, Nature Medicine 3, 625; Brasel et al., 1996, Blood 88, 2004-2012; Marakovsky et al., 1996, J. Exp. Med. 184, 1953-1962). On indique que la composition peut être sous forme de pseudoparticules lorsqu'elle comprend les polypeptides L1 et/ou L2.

La présente invention a également pour objet un vecteur recombinant comprenant au moins les séquences codant pour un polypeptide immunogène originaire d'une région précoce et/ou tardive d'un papillomavirus, ledit polypeptide ayant les caractéristiques définies ci-avant. Il peut en outre porter d'autres séquences d'intérêt, par exemple codant pour un ou plusieurs autres peptides immunogènes et/ou immunostimulateurs, tels que décrits auparavant.

Le choix d'un vecteur selon l'invention est large. Il peut s'agir d'un vecteur plasmidique ou viral tel que ceux cités ci-dessus. Un mode de réalisation préféré consiste en un vecteur poxviral et tout particulièrement un virus de la vaccine de la souche Copenhague ou MVA. Les sites d'insertion et les éléments nécessaires à

WO 99/03885

PCT/FR98/01576

20

l'expression des séquences d'intérêt à exprimer peuvent être choisis parmi ceux mentionnés précédemment.

Un vecteur préféré est un virus de la vaccine de la souche Copenhague ou MVA dans lesquels sont insérées :

- (1) les séquences codant pour un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 1,
- (2) les séquences codant pour un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 2,
- (3) les séquences codant pour un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 1 et pour un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 2,
- (4) les séquences codant pour un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 1, pour un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L1 d'un papillomavirus et/ou pour un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L2 d'un papillomavirus,
- (5) les séquences codant pour un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 2, pour un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L1 d'un papillomavirus et/ou pour un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L2 d'un papillomavirus, ou
- (6) les séquences codant pour un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 1, pour un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 2, pour un polypeptide immunogène dérivant

25

5

10

15

20

de la protéine L1 d'un papillomavirus et/ou pour un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L2 d'un papillomavirus.

Il peut de manière optionnelle également inclure les séquences codant pour l'IL2 ou le polypeptide B7.1

5

10

15

20

25

30

La présente invention concerne également une particule virale préparée à partir d'un vecteur viral recombinant selon l'invention. S'agissant d'un vecteur adénoviral, les particules virales peuvent être générées par transfection du vecteur dans une cellule de complémentation adaptée à ses déficiences. On aura par exemple recours à la lignée 293 établie à partir de cellules de rein embryonnaire humain, qui complémente efficacement la fonction E1 (Graham et al., 1977, J. Gen. Virol. 36, 59-72), la lignée A549-E1 (Imler et al., 1996, Gene Therapy 3, 75-84) ou une lignée permettant une double complémentation (Yeh et al., 1996, J. Virol. 70, 559-565; Krougliak et Graham, 1995, Human Gene Therapy 6, 1575-1586; Wang et al., 1995 Gene Therapy 2, 775-783; demande internationale WO 97/04119). Par cellule de complémentation, on entend une cellule capable de complémenter en trans un vecteur défectif pour générer une particule virale. Ladite cellule peut ne pas complémenter à elle seule toutes les fonctions défectives du vecteur et dans ce cas on peut avoir recours à un virus auxilliaire pour une complémentation partielle. La particule virale peut être récupérée du surnageant de culture mais également des cellules. Une des méthodes couramment employée consiste à lyser les cellules par des cycles consécutifs de congélation/décongélation pour recueillir les virions dans le surnageant de lyse. Ceux-ci peuvent être amplifiés et purifiés selon les techniques de l'art (procédé chromatographique, ultracentrifugation notamment à travers un gradient de chlorure de césium ...).

Une particule rétrovirale peut être obtenue par transfection du vecteur rétroviral dans une lignée appropriée, par exemple une lignée capable de fournir *en trans* les polypeptides viraux gag, pol et/ou env dont les séquences sont délétées / non fonctionnelles dans le vecteur. De telles lignées sont décrites dans la littérature (PA317, Psi CRIP GP + Am-12 etc...)

S'agissant d'un vecteur poxviral, les conditions générales d'obtention d'un

virus de la vaccine capable d'exprimer un gène hétérologue sont enseignées dans le brevet européen EP 83 286 et la demande EP 206 920. Quant au virus MVA, il est plus particulièrement décrit dans Mayr et al. (1975, Infection 3, 6-14) et Sutter et Moss (1992, Proc. Natl. Acad. Sci. USA 89, 10847-10851). Brièvement, le(s) gène(s) à transférer placé(s) sous le contrôle des éléments appropriés pour son (leur) expression *in vivo* est (sont) inséré(s) dans un vecteur de transfert incluant des séquences virales de part et d'autre du site d'insertion. Il est introduit dans des cellules infectées par un virus de la vaccine infectieux. Le gène recombinant est intégré dans le génome viral par recombinaison homologue entre les séquences homologues du virus infectieux et du vecteur de transfert.

5

10

15

20

25

30

Le vecteur recombinant ou la particule virale peut être éventuellement associé à une ou plusieurs substances améliorant l'efficacité transfectionnelle et/ou la stabilité du vecteur déjà citées.

Dans le cadre de la présente invention, ledit polypeptide immunogène peut être ancré dans la structure protéique entourant la particule virale (capside, enveloppe...).

Les poxvirus sont des structures complexes entourées par de multiples membranes. Deux types de particules virales sont produites : les virions matures intracellulaires (IMV) et les virions enveloppés extracellulaires (EEV). La surface des IMV est composée de 2 membranes superposées et l'enveloppe des EEV consiste en 4 membranes incluant la membrane plasmique. Conformément aux buts poursuivis par la présente invention, les séquences codant pour le polypeptide immunogène peuvent également être modifiées en vue d'une insertion dans l'une ou l'autre des membranes poxvirales (IMV ou EEV) dans le but d'améliorer la réponse immune. Selon un mode de réalisation avantageux, le peptide immunogène est ancré dans la membrane externe de l'enveloppe d'une particule EEV (Katz et al. 1997, AIDS Res. Hum. Retrov. 13, 1497-1500). Pour ce faire, les séquences codant pour la partie C-terminale de la protéine B5R, constituant protéique de ladite membrane externe, sont insérées en 3' de la région codante du polypeptide immunogène juste en amont du codon STOP. Un exemple tout à fait préféré est une fusion entre le

polypeptide E7 ou un de ses mutants non oncogènes et les 42 résidus C-terminaux de la protéine B5R. L'effet bénéfique sur la réponse immune peut être évalué par des études d'immunoprophylaxie et d'immunothérapie selon le protocole décrit dans les exemples qui suivent comparant les différentes formulations (localisation native, ancrage dans la membrane cellulaire, ancrage dans la membrane virale).

La présente invention concerne également l'utilisation d'une composition antitumorale, d'un vecteur recombinant ou d'une particule virale selon l'invention, pour la préparation d'un médicament pour le traitement ou la prévention du cancer ou de tumeurs et, en particulier du cancer du col de l'utérus, d'une dysplasie du col de bas grade ou d'une infection à papillomavirus. L'utilisation préférée est pour la préparation d'un médicament injectable par la voie intramusculaire.

Enfin, la présente invention a également trait à une méthode de traitement ou de prévention des pathologies citées ci-dessus, selon laquelle on administre à un individu ayant besoin d'un tel traitement une quantité efficace d'un point de vue pharmaceutique d'une composition antitumorale, d'un vecteur recombinant ou d'une particule virale selon l'invention.

La présente invention est illustrée par référence aux figures suivantes.

La Figure 1 est une représentation schématique de pTG8042. BRG3 et BRD3 représentent les bras de recombinaison gauche et droit permettant l'insertion au niveau de la zone d'excision III du virus MVA. pTG8042 comprend une cassette d'expression du gène E6 de HPV16 fusionné à la séquence signal (SF) et la région transmembranaire (TMF) de la protéine F du virus de la rougeole, dirigé par le promoteur 7.5k; une cassette d'expression du gène IL-2 placé sous le contrôle du promoteur pH5R; une cassette d'expression du gène E7 de HPV16 fusionné à la séquence signal (SR) et la région transmembranaire (TMR) de la glycoprotéine rabique, placé sous le contrôle du promoteur p7.5 et une cassette d'expression du gène gusA (uidA) placé sous le contrôle du promoteur p7.5

La Figure 2 est une représentation schématique du vecteur pTG9936. BRG3

5

10

15

20

et BRD3 représentent les bras de recombinaison gauche et droit permettant l'insertion au niveau de la zone d'excision III du génome MVA. Le pTG9936 porte le promoteur p4BK1L dirigeant l'expression du gène marqueur *gpt* le promoteur p4BK1L dirigeant l'expression du gène L2 de HPV16, le promoteur pH5R dirigeant l'expression de l'IL-2, le promoteur p11k7.5 dirigeant l'expression du gène L1 de HPV16, le promoteur p7.5 dirigeant l'expression du gène E7 de HPV16 fusionné à la séquence signal (SR) et la région transmembranaire (TMR) de la glycoprotéine du virus rabique suivi d'une séquence IRES et du gène E6 de HPV16 fusionné à la séquence signal (SF) et la région transmembranaire (TMF) de la protéine F du virus de la rougeole.

La Figure 3 illustre l'expérience N121 en présentant le pourcentage de survie en fonction du temps (en jours) des animaux vaccinés avant épreuve tumorale avec le virus MVATG8042, MVATG6090, MVAN33 ou avec du PBS.

La Figure 4 représente le pourcentage d'animaux sans tumeurs en fonction du temps (en jours) après administration de 10⁷, 10⁶ ou 10⁵ pfu de virus MVAN33 ou MVATG8042 (expérience N127).

La Figure 5 illustre l'expérience N134 en présentant le pourcentage de survie en fonction du temps (en jours) des animaux traités par le virus MVATG8042 ou par le contrôle MVAN33 par scarification, voie sous-cutanée (SC), intrapéritonéale (IP) et intramusculaire (IM).

EXEMPLES

10

15

20

25

30

La présente invention est plus complètement décrite, sans pour autant être limitée, à l'aide des exemples suivants.

Les constructions décrites ci-dessous sont réalisées selon les techniques générales de génie génétique et de clonage moléculaire, détaillées dans Maniatis et al., (1989, *supra*) ou selon les recommandations du fabricant lorsqu'on utilise un kit commercial. La mutagénèse dirigée *in vitro* par oligonucléotides synthétiques est effectuée à l'aide du kit distribué par Amersham. Les techniques d'amplification par

15

20

25

PCR sont connues de l'homme de l'art (voir par exemple PCR Protocols-A guide to methods and applications, 1990, edité par Innis, Gelfand, Sninsky et White, Academic Press Inc). S'agissant de la réparation des sites de restriction, la technique employée consiste en un remplissage des extrémités 5' protubérantes à l'aide du grand fragment de l'ADN polymérase I d'*E. coli* (Klenow). En ce qui concerne les étapes de clonage, les bactériophages M13 recombinants sont multipliés sur la souche *E. coli* NM522 (Stratagène) dans un milieu minimum gélosé (agar 7,5 %) ou dans un milieu riche LBM liquide. Les plasmides recombinants portant le gène de résistance à l'ampicilline sont repliqués dans les souches *E. coli* C600 (Stratagène), BJ 5183 (Hanahan, 1983, J. Mol. Biol. *166*, 557-580) et NM522 sur milieu gélosé ou liquide supplémenté de 100 μg/ml d'antibiotique. On utilise préférentiellement la souche BJ5183 lorsque le clonage est effectué par recombinaison homologue (Bubeck et al., 1993, Nucleic Acid Res. *21*, 3601-3602).

La construction des virus de la vaccine recombinants est effectuée selon la technologie classique dans le domaine divulguée dans les documents déjà cités et dans Mackett et al., (1982, Proc. Natl. Acad. Sci. USA 79, 7415-7419) et Mackett et al. (1984, J. Virol. 49, 857-864).

Les tests *in vivo* (immunoprophylaxie ou immunothérapie) sont réalisés sur des souris femelles C57Bl6 (C. Rivers Rouen, France) ou des souris nude (Janvier, Le Genest St. Isle, France) âgées de 6 à 8 semaines. Les animaux sont généralement répartis en groupes de 20 (sauf lorsqu'indiqué) selon les virus, la dose ou la voie d'administration à tester. Les cellules tumorales TC1 (Wu, John Hopkins University, Baltimore, USA) sont obtenues de cellules de poumon prélevées de souris C57 Bl6 transduites avec deux rétrovirus, l'un exprimant les gènes E6 et E7 natifs de HPV-16 et l'autre exprimant l'oncogène ras. Les cellules sont cultivées en milieu DMEM (Dubelcco Modified Eagles Medium) en présence de G418 (0,5 mg/ml). Les cellules sont utilisées pour l'épreuve animale après traitement à la trypsine et 3 lavages en milieu isotonique.

30 EXEMPLE 1 : Construction des vecteurs portant les séquences codant pour les

10

15

20

25

30

mutants non oncogènes de E6 et E7 de HPV-16 munis de signaux de localisation transmembranaire.

Les gènes E6 et E7 sont isolés à partir de la lignée cellulaire Caski comme décrit aux exemples 2 et 3 du brevet européen EP 0 462 187. Deux constructions ont été dérivées du clone M13E7/E6 contenant les gènes E6 et E7 du HPV-16 afin de faciliter les étapes ultérieures de clonage. La première désignée M13TG8188 résulte de l'introduction par mutagénèse dirigée de sites *Pst*I et *Bam*HI respectivement en amont et en aval du gène E7 et la seconde, M13TG8189 comporte un site *Pst*I en amont du gène E6. L'introduction de mutations ponctuelles en amont d'un ATG initiateur et en aval d'un codon stop sont à la portée de l'homme de l'art.

L'association de la protéine E7 de HPV-16 avec le produit du gène de rétinoblastome a été démontrée par divers auteurs (voir par exemple Munger et al., 1989, EMBO J. 8, 4099-4105) et corrélée à son pouvoir transformant. Pour des raisons évidentes de sécurité, on génère un mutant non oncogène délété des codons 21 à 26 de la protéine E7 native impliqués dans la fonction de transformation, par mutagénèse dirigée du vecteur M13TG8188 à l'aide de l'oligonucléotide oTG5118 (SEQ ID NO: 3). On obtient M13TG9104 portant le gène E7 muté, désigné ci-après E7*.

Les signaux de sécrétion et d'ancrage de la glycoprotéine rabique sont isolés du gène de la glycoprotéine rabique inséré sous forme d'un fragment *BgI*II dans le pBR327 (pTG150 décrit dans le brevet français 83 15716) et sous cloné en vecteur M13 (M13TG177). On introduit entre ces signaux un site *Bam*HI en phase avec ces derniers par mutanénèse dirigée à l'aide de l'oligonucléotide oTG5745 (SEQ ID NO: 4). La construction résultante est dénommée M13TG9128. Les séquences de sécrétion et d'ancrage sont ensuite isolées du M13TG9128 par digestion *Pst*I et insérées en 3' du promoteur naturel du virus de la vaccine p7.5 dans le vecteur pTG5003 linéarisé par *Pst*I, pour donner pTG5016. A titre indicatif, pTG5003 dérive du pTG186poly (décrit dans le brevet français 2 583 429) par digestion *Sal*I,

15

20

25

30

traitement par le fragment Klenow, puis digestion par *Sma*I et religation, de sorte qu'il ne contient plus dans son polylinker que les sites *Pst*I et *Eco*RI à l'exclusion de tout autre. Le vecteur M13TG9104 est modifié par mutagénèse dirigée à l'aide des oligonucléotides oTG6390 et oTG6880 (SEQ ID NO: 5 et 6) afin de mettre en phase les séquences E7* et les signaux de sécrétion et d'ancrage de la glycoprotéine rabique (désignées par la suite E7*TMR). La construction résultante est dénommée M13TG9150.

De même, il a été démontré que la protéine E6 de HPV-16 pouvait interagir avec le produit d'expression du gène suppresseur de tumeur *p53* (Crook et al., 1991, Cell 67, 547-556). Le domaine impliqué dans cette interaction a clairement été défini et se situe entre les résidus 111 à 115 de la protéine native. Le vecteur M13TG9125 est généré par mutagénèse de M13TG8189 à l'aide de l'oligonucléotide oTG5377 (SEQ ID NO: 7). Le gène E6 λ 111-115 est désigné ci-après E6*.

Les signaux de sécrétion et d'ancrage de la protéine F du virus de la rougeole sont isolés par PCR à partir de la construction plasmidique pTG2148 (décrite dans le brevet européen EP 0 305 229) contenant l'ADN codant pour la protéine F du virus de la rougeole. La fusion entre ces séquences et celles codant pour E6* est réalisée par PCR direct : la séquence de sécrétion est amplifiée à l'aide des oligonucléotides oTG10829 portant en 5' un site XbaI (SEQ ID NO: 8) et oTG10830 recouvrant l'extrémité 5' de E6 (SEQ ID NO: 9), les séquences codant pour le mutant E6* sont amplifiées à partir du M13TG9125 à l'aide des oligonucléotides oTG10835 permettant la fusion avec l'extrémité 3' du signal de sécrétion de la protéine F (SEQ ID NO: 10) et oTG10836 permettant la fusion avec l'extrémité 5' de la séquence d'ancrage de la protéine F (SEQ ID NO: 11). Pour la séquence d'ancrage, on met en oeuvre les amorces oTG10833 permettant la fusion entre le 3' de E6* et le 5' de la séquence d'ancrage (SEQ ID NO: 12) et oTG10834 crééant en 3' les sites KpnI et SphI (SEQ ID NO: 13). Le fragment amplifié portant les séquences E6* fusionnées en N et C terminal respectivement aux séquences de sécretion et d'ancrage membranaire de la protéine F (désignées par la suite E6*TMF) est digéré par XbaI et SphI puis inséré aux mêmes sites dans le vecteur M13TG131

10

15

20

25

30

(Kieny et al., 1983, Gene 26, 91-99). La construction ainsi obtenue est appelée M13TG9199.

EXEMPLE 2 : Construction du virus recombinant MVATG8042 exprimant les antigènes E6 et E7 de localisation transmembranaire et l'IL-2 humaine.

Le virus MVA dérive de la souche du virus de la vaccine Ankara. Il n'est pas capable de générer des particules infectieuses sur les cellules de mammifères mais se développe correctement sur des fibroblastes embryonnaires de poulet. Son adaptation à ces cellules a provoqué l'excision de 6 régions non essentielles pour son développement et son cycle infectieux sur ce type de cellules (disparition d'environ 15 % du génome viral; Meyer et al., 1991, J. Gen. Virol. 72, 1031-1038). L'intégration de matériel génétique exogène peut être réalisée au niveau de l'une quelconque de ces zones d'excision. Dans le cadre de la présente invention, on utilise les excisions II et III localisées au niveau des fragments de restriction *Hin*dIII N et A respectivement (Altenburger et al., 1989, Arch. Virol. 105, 15-27).

Dans un premier temps, on construit le vecteur pTG6019 permettant l'insertion dans la zone d'excision III du virus MVA. Les bras de recombinaison homologue de part et d'autre de la zone d'excision III sont isolés par PCR à partir du génome viral (voir brevet américain US 5,185,146) et des amorces oTG7637 et oTG7638 (SEQ ID NO: 14 et 15) pour le bras gauche et oTG7635 et oTG7636 (SEQ ID NO: 16 et 17) pour le bras droit. Les fragments amplifiés sont clonés au site *Eco*RI du vecteur pTG1E, pour donner pTG6019. Le matériel génétique à transferer est inséré entre les deux bras de recombinaison. Le vecteur pTG1E est similaire au pTG1H (brevet français 2 583 429) mis à part la présence d'un adaptateur *Eco*RI à la place de sites multiples de clonage.

On insère en premier lieu une cassette d'expression du gène marqueur gus A. Le promoteur 7,5K est tout d'abord cloné dans le site BamHI de pTG6019. On obtient pTG6021 dans le site BamHI duquel on insère le gène gus A généré sous

15

20

25

30

forme d'un fragment *BgI*II-*Bam*HI. Celui-ci peut être obtenu à partir de la séquence divulguée dans la littérature. La construction résultante est dénommée pTG6022. La présence du marqueur va permettre de discriminer les virus sauvages des virus recombinants par détection de l'activité enzymatique GUS par le substrat XglcA. Une coloration rouge révèle l'activité β-glucuronidase. Cependant, dans l'optique d'une application clinique, il peut être utile d'être en mesure d'éliminer ce marqueur bactérien du produit final après la sélection des virus recombinants. Pour ce faire, on met à profit la capacité de la vaccine à déléter les séquences comprises entre deux sites homologues. C'est pourquoi on insère un second promoteur p7,5K en aval du gène *gus A* dans une orientation sens par rapport à celui qui dirige l'expression de ce dernier. Le vecteur pTG6025 résulte de l'insertion entre les sites *Bam*HI et *Sac*I de pTG6022 d'un fragment p7,5K muni d'extrémités cohésives.

Par ailleurs, l'ADNc codant pour l'interleukine-2 humaine est isolé du plasmide pTG36 (brevet français 2 583 770) par digestion *Pst*I et inséré dans le site *Pst*I du plasmide pTG186 (brevet français 2 583 429), donnant lieu à pTG188. Le virus obtenu par recombinaison homologue est dénommé VVTG188. Après digestion *BgI*II/*Eco*RI, les séquences IL-2 sont insérées en 3' du promoteur naturel de la vaccine pH5R aux sites *Bam*HI/*Eco*RI du M13TG9132, pour donner M13TG9185. A titre indicatif, le vecteur M13TG9132 provient de l'insertion du promoteur du gène H5R isolé par PCR du génome viral dans le phage M13TG6131, lequel dérive de M13TG131 (Kieny et al., 1983, *supra*) par mutation du site *BgI*II interne situé en dehors des sites multiples de clonage.

Les gènes HPV-16 et IL-2 sont ensuite clonés dans la zone d'excision III du génome du MVA. Les séquences E7*TMR sont isolées par digestion *BgI*II/*Hind*III et insérées entre les sites *Bam*HI et *Hind*III du pTG6025 en 3' du promoteur vaccine p7.5. La construction résultante est dénommée pTG6050. Un site d'insertion de la cassette d'expression du gène de l'IL-2 humaine par recombinaison homologue est créé entre les sites *Hind*III et *Kpn*I du pTG6050 par insertion des oligonucléotides oTG10502 et oTG10503 (SEQ ID NO: 18 et 19). Le vecteur généré pTG6074 est ensuite linéarisé par digestion *Hind*III/*Kpn*I et la recombinaison homologue avec la

10

15

20

25

30

cassette d'expression pH5R-IL-2 isolée du M13TG9185 par digestion *Bgl*II/*Eco*RI est réalisée. La construction résultante pTG6088 est finalement linéarisée par *Kpn*I et mis en ligation avec le gène E6*TMF isolé du M13TG9199 par digestion *KpnI/Xba*I et le promoteur p7.5 isolé du M13TG9136 par digestion *XbaI/Kpn*I. La construction résultante est dénommée pTG8042 (Figure 1). Le vecteur M13TG9136 provient de M13TG5107 modifié par mutagénèse dirigée à l'aide des oTG5925 (création d'un site *Pst*I en 3' du promoteur p7.5 ; SEQ ID NO: 20) et oTG5924 (création d'un site *Bam*HI et *Kpn*I en 5' du promoteur p7.5 ; SEQ ID NO: 21).

Le virus MVATG8042 est généré par recombinaison homologue avec le génome MVA selon les règles de l'art. L'isolement des recombinants est facilité par la présence du gène marqueur *gusA*.

On vérifie que la modification de localisation cellulaire des antigènes précoces de HPV ne nuit pas à leur expression. L'analyse par Western blot d'extraits cellulaires infectés par MVATG8042 à l'aide d'un anticorps anti-E7 permet la détection de 3 bandes d'un poids moléculaire compris entre 20 et 35 kDa. Cette hétérogénéité peut être expliquée par la présence d'un site potentiel de Oglycolysation dans la zone d'ancrage membranaire de la glycoprotéine rabique. Lorsque l'analyse Western blot est répétée en présence de Phényl-Gal-Nac (Phényl N-acétyl α D galactopyranoside, Sigma, P4023), on ne détecte qu'une seule forme de 20 kDa ce qui confirme la O-glycosylation du produit d'expression du gène E7*TMR.

La détection par Western blot à l'aide d'un anticorps anti E6 du produit d'expression du gène E6*TMF ne met en évidence qu'une seule bande migrant au poids moléculaire attendu de 20 kDa, ce qui confirme l'absence de modifications post-traductionnelles. A titre indicatif, les anticorps anti-E6 et E7 précités sont des antisérum de lapins obtenus par administration de l'antigène purifié. Mais tout autre anticorps spécifique, qu'il soit monoclonal ou polyclonal, peut également convenir.

L'expression du gène hIL-2 est évaluée par ELISA (Quantikine R&D Systems) et test de prolifération cellulaire IL-2 dépendant. Selon les conditions de culture, la quantité d'IL-2 produite varie de 200 à 800 ng/ml/24 h par 10⁶ cellules

WO 99/03885 PCT/FR98/01576

31

infectées avec 0,1 pfu/cellule.

5

10

15

EXEMPLE 3: Efficacité in vivo du virus MVATG8042 (immunothérapie).

Des souris C57BL6 sont inoculées avec 10³ cellules BMK-16 myc implantées en voie sous-cutanée. A titre indicatif, la lignée cellulaire dérive de cellules de rein de souris nouveau-nées transfectées par le génome HPV-16 et le gène c myc murin. 10⁷ pfu (unités formant des plages) de virus MVATG8042 sont ensuite administrés également en sous-cutanée à J3, J6 et J9 et l'évolution des tumeurs suivie régulièrement. Les souris traitées présentent un retard de la croissance tumorale jusqu'à J15 par rapport aux contrôles constitués par des animaux ayant reçu un virus MVA non recombinant. De plus, le traitement s'accompagne d'une régression partielle des tumeurs à J30-35 qui n'est pas observée lorsqu'on met en oeuvre un MVA équivalent exprimant les mutants E6* et E7* de localisation nucléaire native.

EXEMPLE 4 : Construction du virus recombinant VVTG5095 exprimant l'antigène E7* de localisation transmembranaire.

Les séquences E7*TMR sont isolées du M13TG9150 par digestion Bg/II/BamHI et insérées au site BamHI du pTG5016. La construction résultante, dénommée pTG5095, contient les séquences E7* fusionnées aux signaux de sécrétion et d'ancrage de la glycoprotéine rabique, sous contrôle du promoteur p7.5. Le virus VVTG5095 est généré par recombinaison homologue avec le génome vaccine.

EXEMPLE 5 : Construction du virus recombinant VVTG6002 exprimant l'antigène

E7* de localisation transmembranaire et l'immunostimulateur

B7.1.

Le gène B7.1 humain est isolé à partir d'une lignée cellulaire humaine Daudi par PCR réverse (RT-PCR) à l'aide des amorces oTG6353 et oTG6352 (SEQ ID NO: 22 et 23) et inséré entre les sites *BgII*I et *Eco*RI de M13TG6131. On obtient M13TG9149 dont on isole le fragment *BgI*II-*Eco*RI lequel est sous cloné entre les mêmes sites de M13TG5107, en 3' du promoteur p7.5 (M13TG5107 porte les séquences promotrices p7.5 clonées dans le site *Bam*HI du M13TG130). La cassette p7.5-B7.1 est isolée de la construction ainsi obtenue dénommée M13TG9152 par digestion *Eco*RI/*PsI*I et introduite dans le site *Eco*RI de pTG5095 à l'aide de l'oTG1086 (5'AATTTGCA3'). La construction résultante est dénommée pTG6002 et les virus recombinants VVTG6002 sont produits par recombinaison homologue avec le génome de la vaccine.

Une construction équivalente est réalisée par insertion des cassettes d'expression des gènes E7* et B7.1 dans la zone d'excision III du génome MVAN33 selon la même technologie que celle développée à l'exemple 2.

15

20

25

30

10

5

EXEMPLE 6 : Efficacité in vivo des virus VVTG5095 et VVTG6002 (immunoprophylaxie).

Des souris C57BL6 ont été vaccinées à trois reprises par voie sous-cutanée avec 10⁷ pfu de VVTG5095 ou VVTG6002. Trois jours après la dernière immunisation, ces animaux sont éprouvés avec 10³ cellules E7W1 implantées en sous-cutané. A titre indicatif, les cellules E7W1 proviennent d'une lignée de lymphome murin transfectée par un vecteur exprimant le gène E7 oncogène de HPV-16. Le pourcentage de survie des animaux en fonction du temps est comparé à celui obtenu avec des souris témoins traitées avec 10⁷ pfu d'un virus de la vaccine non recombinant VVTG186 (dérivé du vecteur TG186 décrit ci-dessus). Le suivi de la mortalité montre une différence entre les trois groupes. Alors que dans le groupe témoin 100 % des animaux sont morts à J36, on observe la survie d'environ un quart des animaux vaccinés par VVTG5095. La protection est sensiblement améliorée avec la construction VVTG6002 qui inclut les séquences codant pour l'antigène

B7.1.

EXEMPLE 7: Construction de MVATG9936 exprimant les gènes précoces modifiés et les gènes tardifs de HPV16.

5

10

15

20

25

30

Les fragments codant pour les protéines L1 et L2 de HPV16 sont isolés par PCR à partir d'ADN génomique de cellules Caski (ATCC 1550) selon les techniques générales de l'art. Le fragment d'amplification portant les séquences L1 est sous cloné dans M13TG130 (Kieny et al., 1983, Gene 26, 91-99), pour donner la construction M13TG8171. La séquence du gène L1 cloné révèle plusieurs mutations par rapport à la séquence contenue dans Genebank (accession K02718) : C à la place d'un A en position 248, C à la place d'un A en position 253, G à la place d'un A en position 537, G à la place d'un C en position 682, G à la place d'un A en position 874, insertion d'un triplet ACT en position 1393, délétion d'un triplet GAT en position 1390. La séquence est corrigée par mutagénèse ponctuelle de manière à la rendre conforme à celle publiée par Zhou et al. (1991, Virology 185, 251-257) et introduire des mutations silencieuses au niveau des séquences TTTTTNT qui constituent des sites potentiels de terminaison de la transcription précoce susceptibles d'interférer avec la phase précoce de développement de la vaccine. La technique de mutagénèse dirigée est à la portée de l'homme de l'art. Le vecteur portant la séquence corrigée est désigné M13TG4041.

L'insertion du fragment PCR portant les séquences L2 dans le vecteur M13TG6131 conduit à M13TG9126. On dénombre 5 mutations ponctuelles par rapport à la séquence divulguée dans Genebank : C à la place d'un T en position 378, A à la place d'un G en position 691, A à la place d'un G en position 702, G à la place d'un A en position 990 et C à la place d'un A en position 1092. A titre indicatif, le vecteur M13TG6131 dérive de M13TG131 (Kieny et al., 1983, Gene 26, 91-99) par mutation du site *BgI*II interne situé en dehors des sites multiples de clonage.

Le vecteur M13TG4041 est digeré par *XbaI-SacI* et le fragment portant les séquences L1 est inséré entre les sites *XbaI-SacI* de M13TG9126 en aval du gène

10

15

20

25

30

L2 et en direction opposée. La construction ainsi générée est dénommée M13TG4042. Puis, les séquences L1 et L2 sont isolées par digestion Bg/II et sous clonées entre les sites BgIII et BamHI du vecteur M13TG4052 contenant le promoteur synthetique p11K7.5, qui résulte de la fusion des promoteurs tardif p11K et précoce p7.5. Des deux orientations, on sélectionne celle qui place le gène L1 en aval du promoteur, qui est désignée M13TG4055. Puis, la cassette d'expression portant le promoteur pH5R et le gène hIL-2, est isolée de pTG8042 par digestion HindIII avant d'être introduite dans le site HindIII de M13TG4055 situé entre les gènes L1 et L2. Enfin, la construction obtenue, M13TG4057, est digérée par Bg/II et le fragment portant les séquences tardives de HPV16 est inséré dans le site BamHI de M13TG4060, lequel résulte du clonage du promoteur synthétique p4BK1L. Ce dernier est un promoteur hybride entre le promoteur précoce p4B (Davidson et Moss, 1989, J. Mol. Biol. 210, 749-769) et tardif pK1L (Davidson et Moss, 1989, J. Mol. Biol. 210, 771-784). On obtient M13TG4062 qui comprend le gène L1 sous le contrôle de p11K7.5, la cassette pH5R-IL2 et le gène L2 sous le contrôle de p4BK1L en orientation réverse par rapport aux séquences L1.

On construit une cassette polycistronique contenant les séquences codant pour E7*TMR et pour E6*TMF. En premier lieu, les séquences IRES du virus EMC (encephalomyocardiovirus; Genbank accession M22458) sont isolées par les techniques conventionnelles sous forme d'un fragment *EcoRI-NcoI* introduit en aval du gène E7*TMR entre les sites *EcoRI* et *NcoI* de pTG6002 (exemple 5), pour donner pTG8084. Puis le gène E6*TMF est amplifié par PCR à l'aide d'amorces appropriées crééant un site *NcoI* à son extrémité 5'. Le fragment *BgIII-NcoI* portant le gène E7*TMR et les séquences IRES obtenu de pTG8084 et le fragment PCR portant le gène E6*TMF digéré par *NcoI* et *SacI* sont réassemblés dans le vecteur M13TG6131 (exemple 2) préalablement digéré par *BgIII* et *SacI*. On obtient M13TG4059. Puis le bloc E7*TMR-IRES-E6*TMF est isolé de ce dernier sous forme d'un fragment *BgIII* et inséré dans le site *Bam*HI de pTG8093 en aval du promoteur p7.5K. (pTG8093 résulte du clonage du promoteur p7.5K dans le vecteur pTG6025. La construction ainsi obtenue est désignée pTG9901.

Le fragment SacI de M13TG4062 est cloné dans le site SacI de pTG9901, pour donner pTG9902. Le gène de sélection gpt (Falkner et Moss, 1988, J. Virol. 62, 1849-1854) est assemblé avec les gènes tardifs et IL2 dans le vecteur p poly II (Lathe et al., 1987, Gene 57, 193-201) de la façon suivante. Le premier est isolé de M13TG4076 (ce vecteur contient le gène gpt flanqué à ses deux extrémités des séquences promotrices p4BK1L) par digestion BglII-NcoI et les seconds de pTG9902 par digestion NcoI-SacI. Les fragments purifiés sont clonés entre les sites BglII-SacI de p poly II. On obtient pTG9933 duquel on isole le fragment SacI qui est introduit dans le vecteur pTG9901 clivé par SacI. La construction ainsi obtenue pTG9936 est illustrée à la Figure 2.

Les virus MVATG9936 sont générés par recombinaison homologue avec le génome MVAN33. L'isolement de clones peut être réalisé selon les règles de l'art.

EXEMPLE 8: Efficacité des virus en immunoprophylaxie.

15

20

25

10

5

A. Importance de la formulation des virus (expérience N121)

Le but de cette étude préclinique est de comparer la souche virale (virus de la vaccine Copenhagen contre MVA) et la formulation (présentation transmembranaire contre localisation nucléaire native) en terme de protection antitumorale.

Des souris C57Bl6 sont vaccinées à trois reprises avec 10⁷ pfu de virus. Les injections sont faites tous les dix jours (J1, J11 et J21) par voie intrapéritonéale. Les animaux sont éprouvés 7 jours après la dernière immunisation par administration sous-cutanée dans leur flanc droit de 5x 10⁴ cellules TC1. Huit groupes de 20 animaux sont constitués en fonction du virus ou de la solution administré, respectivement :

- 1 MVATG8042 (exemple 2, E6*TMF, E7*TMR, IL-2),
- 2 MVATG6037 (exemple 5, E7*TMR, B7.1),
- 30 3 VVTG5095 (exemple 4, E7*TMR),

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

15

20

25

30

- 4 MVATG6090 (E6*, E7*, IL-2),
- 5 VVTG5061x188 (E6*, E7*, IL-2),
- 6 VVTG186 (virus de la vaccine non recombinant),
- 7 MVAN33 (virus MVA non recombinant), et
- 5 8 une solution saline (PBS).

Les groupes 1 à 3 sont vaccinés avec les virus de la présente invention exprimant au moins un antigène HPV transmembranaire alors que les groupes 4 et 5 ont reçu des virus exprimant les antigènes précoces de HPV16 de localisation nucléaire native et les groupes 6 à 8 des virus contrôles non recombinants ou une solution saline. On indique que les virus MVATG6090 et VVTG5061x188 sont décrits dans la demande internationale WO98/04705. Le pourcentage de survie des animaux des différents groupes est suivi pendant les 12 semaines qui suivent l'épreuve tumorale. Les résultats peuvent être résumés de la façon suivante.

D'une manière générale, la mortalité est importante dans les trois groupes témoins atteignant 95% (avec les virus MVAN33 et VV186) et 81% (avec le PBS).

On observe un accroissement significatif de la survie des animaux immunisés avec les virus exprimant les antigènes nucléaires de HPV. Ainsi, 55% des souris ayant reçu le virus MVATG6090 sont libres de tumeurs alors que l'administration de VVTG5061x188 induit un taux de réjection tumorale de 75%.

En revanche, la grande majorité des animaux vaccinés avec les virus exprimant les antigènes transmembranaires de HPV16 ont rejetés leur tumeur ou présentent un retard de croissance tumorale important. Plus précisemment, on observe 100% de rejection avec MVATG8042, 95% avec MVATG6037 et 90% avec VVTG5095.

La Figure 3 présente les courbes de survie obtenues avec les animaux vaccinés avec MVATG8042 et MVATG6090 par rapport aux contrôles (MVAN33 et PBS).

Dans leur ensemble, ces données mettent en évidence l'absence de différence significative entre les virus issus d'un virus de la vaccine Copenhagen et d'un MVA et la meilleure immunogénécité conférée par la présentation membranaire. De tous

les virus testés, le virus MVATG8042 est le plus efficace puisqu'il donne lieu à 100% de réjection tumorale dans ce modèle animal d'immunoprophylaxie.

B. Etude de la réponse mémoire (expérience N122)

5

10

20

25

Les souris C57Bl6 sont immunisées par voie intrapéritonéale avec 10^7 pfu de virus à J1, J11 et J21 avant d'être éprouvées à J82 par administration souscutanée dans leur flanc droit de $5x10^4$ cellules TC1. Huit groupes identiques à l'expérience précédente (N121) sont constitués. L'évolution des tumeurs est suivie en fonction du temps. Les données obtenues 50 jours après l'épreuve tumorale confirment que le virus le plus efficace en terme de réjection tumorale est le virus MVATG8042. Son administration protège 100% des animaux, indiquant sa capacité à induire une immunité à long terme.

15 C. Effet de dose (expérience N127).

Les souris C57Bl6 sont immunisées par voie intrapéritonéale à J1, J11 et J21 avec 10^5 , 10^6 ou 10^7 pfu de virus MVATG8042 avant d'être éprouvées à J28 par administration sous-cutanée dans leur flanc droit de $5x10^4$ cellules TC1. Les animaux contrôles reçoivent des quantités identiques de MVAN33. L'évolution des tumeurs est suivie deux fois par semaine pendant 12 semaines. Les résultats (Figure 4) montrent 100% de protection quelle que soit la dose de MVATG8042 administrée alors que la grande majorité des animaux temoins développent des tumeurs. Ces données confirment l'efficacité du virus MVATG8042 même à faible dose.

D. Effet de la voie d'administration (expérience N134).

Les souris C57Bl6 sont immunisées par différentes routes d'administration

15

20

25

(scarification, sous-cutanée, intrapéritonéale ou intramusculaire) à J1, J11 et J21 avec 10⁷ pfu de virus avant d'être éprouvées à J44 par administration sous-cutanée dans leur flanc droit de 5x10⁴ cellules TC1. L'évolution des tumeurs est suivie deux fois par semaine pendant 12 semaines. Comme montré à la Figure 5, les voies intrapéritonéale ou intramusculaire donnent les taux de protection les plus élevés avec le virus MVATG8042.

EXEMPLE 9: Efficacité des virus en immunothérapie.

10 A. Efficacité des virus dans un contexte d'immunothérapie (expérience N125).

Le but de cette étude est de comparer les capacités thérapeutiques à l'égard d'une tumeur préétablie des virus présentant les antigènes HPV sous une forme membranaire ou nucléaire. Pour ce faire, 5x10⁴ cellules TC1 sont administrées par voie sous-cutanée dans le flanc droit des souris C57Bl6 (J0). Puis, 10⁷ pfu de virus sont injectés par voie intrapéritonéale à J7, J14 et J21. Quatre groupes d'animaux sont constitués selon le virus administré : respectivement MVAN33 (contrôle négatif), une solution saline de Tris-HCl/NaCl (contrôle négatif), MVATG8042 (formulation transmembranaire) et MVATG6090 (formulation nucléaire). L'évolution des tumeurs est évaluée deux fois par semaine pendant 12 semaines. Les résultats montrent une meilleure efficacité de la présentation membranaire en terme de protection anti-tumorale dans un contexte thérapeutique. 100% des souris ayant reçu MVATG8042 ont survécu 140 jours après l'implantation des cellules tumorales alors que le pourcentage est d'environ 60% pour les animaux injectés avec MVATG6090 et bien inférieur pour les animaux contrôles.

B. Etudes de toxicité - Effet de la dose.

Il est important de vérifier l'absence de virulence des virus avant d'envisager

leur application aux tumeurs humaines. On administre à des souris nude (5 animaux/groupe) 10^6 ou 10^7 pfu de virus MVATG8042, MVAN33 ou un virus de la vaccine Copenhagen sauvage (VVwt) par voie intracraniale. La survie des souris est suivie pendant 20 jours.

5 et les résultats présentés dans le tableau 1 suivant Tableau 1

virus	Nombre de souris nude survivantes	
	10 ⁶ pfu	10 ⁷ pfu
MVAN33	5/5	5/5
MVATG8042	5/5	5/5
VVwt	-	0/5

Aucun effet secondaire n'est détecté suite à l'administration intracraniale de 10 10⁷ pfu du virus MVATG8042 alors que toutes les souris traitées avec le virus de la vaccine sauvage sont mortes trois jours après l'injection. Le virus MVA contrôle n'est pas non plus toxique pour les animaux, ce qui confirme son atténuation par rapport au virus de la vaccine déjà décrite dans la littérature.

WO 99/03885 PCT/FR98/01576

40

Revendications

5

- Composition antitumorale comprenant à titre d'agent thérapeutique ou prophylactique un ou plusieurs polypeptide(s) immunogène(s), caractérisée en ce que l'un au moins desdits polypeptides est modifié de manière à présenter une localisation différente de sa localisation native.
- Composition antitumorale selon la revendication 1, caractérisée en ce que la modification du polypeptide est obtenue par l'introduction de signaux de localisation appropriés et/ou la délétion ou l'inactivation des signaux de localisation natifs.
- Composition antitumorale selon l'une des revendications 1 ou 2, dans laquelle le polypeptide immunogène ayant naturellement une localisation non membranaire,
 notament nucléaire, est modifié de manière à présenter une localisation membranaire.
 - 4. Composition antitumorale selon la revendication 3, dans laquelle le polypeptide immunogène est modifié par insertion d'une séquence d'ancrage membranaire et, le cas échéant, d'une séquence de sécrétion.
 - 5. Composition selon l'une des revendications 1 à 4, caractérisée en ce que le polypeptide est délété de sa séquence de localisation nucléaire.
- 6. Composition antitumorale selon l'une des revendications 1 à 5, dans laquelle la séquence de sécrétion et/ou d'ancrage membranaire est sélectionnée parmi le groupe constitué par celle de la glycoprotéine rabique, de la glycoprotéine env du virus HIV et de la protéine F du virus de la rougeole.
- 7. Composition antitumorale selon l'une des revendications 1, 2 ou 5, dans laquelle

le polypeptide immunogène est modifié de manière à présenter une localisation cytoplasmique, notamment par mutation/délétion des signaux de localisation natifs.

- 8. Composition antitumorale selon l'une des revendications 1, 2 ou 5, dans laquelle le polypeptide immunogène est modifié par insertion, notamment à son extrémité C-terminale d'une séquence permettant une localisation dans un compartiment cellulaire particulier.
- 9. Composition antitumorale selon la revendication 8, dans laquelle le polypeptide immunogène est modifié par insertion, notamment à son extrémité C-terminale d'une séquence d'endocytose et, en particulier, de la séquence IPNYRNM.
- 10. Composition antitumorale selon la revendication 8, dans laquelle le polypeptide
 15 immunogène est modifié par insertion, notamment à son extrémité C-terminale
 d'une séquence permettant un ancrage dans la membrane de l'appareil de Golgi.
 - 11. Composition antitumorale selon l'une des revendications 1 à 10, dans laquelle le polypeptide immunogène est originaire d'une région précoce et/ou tardive d'un papillomavirus et, notamment d'un papillomavirus humain (HPV) de type 16, 18, 31, 33 ou 45.
 - 12 Composition antitumorale selon la revendication 11, dans laquelle le polypeptide immunogène dérive d'un polypeptide de la région précoce d'un papillomavirus et, notamment de E6 ou E7.
 - 13. Composition antitumorale selon la revendication 12, dans laquelle le polypeptide immunogène dérive d'un variant non oncogène dudit polypeptide E6 ou E7 d'un papillomavirus.

20

- 14. Composition antitumorale selon la revendication 11, dans laquelle le polypeptide immunogène dérive du polypeptide L1 ou L2 d'un papillomavirus.
- 15. Composition antitumorale selon l'une des revendications 11 à 14, comprenant au
 5 moins un polypeptide immunogène dérivant d'un polypeptide précoce et au moins un polypeptide immunogène dérivant d'un polypeptide tardif d'un papillomavirus.
 - 16. Composition antitumorale selon l'une des revendications 11 à 15, comprenant:

15

20

25

- (1) un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 1,
 - (2) un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 2,
- (3) un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 1 et un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 2,
- (4) un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 1, un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L1 d'un papillomavirus et/ou un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L2 d'un papillomavirus,
- (5) un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 2, un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L1 d'un papillomavirus et/ou un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L2 d'un papillomavirus, ou
- (6) un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 1, un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 2, un

polypeptide immunogène dérivant de la protéine L1 d'un papillomavirus et/ou un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L2 d'un papillomavirus.

- 5 17. Composition antitumorale selon l'une des revendications 1 à 16, comprenant en outre au moins un composé améliorant l'effet antitumoral de ladite composition.
 - 18. Composition antitumorale selon la revendication 17, dans laquelle ledit composé est un immunostimulateur.

10

- 19. Composition antitumorale selon la revendication 18, dans laquelle ledit composé immunostimulateur est sélectionné parmi le groupe constitué par l'interleukine-2, l'interleukine-7, l'interleukine-12 et les molécules de co-adhésion B7.1 et B7.2.
- 20. Composition antitumorale qui comprend à titre d'agent thérapeutique ou prophylactique au moins un vecteur recombinant comprenant les séquences codant pour un ou plusieurs polypeptide(s) immunogène(s), l'un au moins desdits polypeptides étant modifié de manière à présenter une localisation différente de sa localisation native et, éventuellement, pour un composé améliorant l'effet antitumoral de ladite composition.
 - 21. Composition antitumorale selon la revendication 20, dans laquelle lesdits polypeptides immunogènes et améliorant l'effet antitumoral ont les caractéristiques telles que définies à l'une quelconque des revendications 1 à 19.

- 22. Composition antitumorale selon la revendication 20 ou 21, dans laquelle le vecteur recombinant dérive d'un poxvirus et notamment d'un virus de la vaccine, d'un canaripox et d'un fowlpox.
- 30 23. Composition antitumorale selon la revendication 22, dans laquelle le vecteur

25

recombinant dérive d'un virus de la vaccine sélectionné parmi les souches Copenhague, Wyeth et Ankara modifiée (MVA).

- 24. Composition antitumorale selon la revendication 23, dans laquelle le vecteur recombinant dérive d'un virus de la vaccine de la souche Copenhague et les séquences codant pour le ou lesdits polypeptides sont insérées au niveau du locus TK et/ou K1L dudit virus de la vaccine.
- 25. Composition antitumorale selon la revendication 23, dans laquelle le vecteur recombinant dérive d'un virus de la vaccine de la souche MVA et les séquences codant pour le ou lesdits polypeptides sont insérées au niveau de l'une au moins des zones d'excision I à VI dudit virus de la vaccine et, notamment II et/ou III.
- 26. Composition antitumorale selon l'une des revendications 22 à 25, dans laquelle les séquences codant pour le ou lesdits polypeptides sont placées sous le contrôle d'un promoteur d'un gène d'un virus de la vaccine et, notamment d'un promoteur sélectionné parmi les promoteurs des gènes thymidine kinase (TK), 7,5K, H5R p28, p11 et K1L.
- 20 27. Composition antitumorale selon l'une des revendications 22 à 26, destinée au traitement ou la prévention d'une infection ou tumeur à papillomavirus, comprenant au moins un vecteur recombinant dérivé d'un virus de la vaccine de la souche Copenhague ou MVA dans lequel sont insérées :
 - (1) les séquences codant pour un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 1,
 - (2) les séquences codant pour un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 2,
- 30 (3) les séquences codant pour un polypeptide immunogène ayant une

séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 1 et pour un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 2,

- 5 (4) les séquences codant pour un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 1, pour un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L1 d'un papillomavirus et/ou pour un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L2 d'un papillomavirus,
- les séquences codant pour un polypeptide immunogène ayant une 10 (5) séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 2, pour un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L1 d'un papillomavirus et/ou pour un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L2 d'un papillomavirus, ou
- 15 (6) les séquences codant pour un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 1, pour un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 2, pour un polypeptide immunogène dérivant de 20 la protéine L1 d'un papillomavirus et/ou pour un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L2 d'un papillomavirus.
 - 28. Composition antitumorale selon la revendication 27, comprenant en outre les séquences codant pour un composé immunostimulateur, de préférence, choisi parmi L'IL-2 ou B7.1.

- 29. Composition antitumorale selon l'une des revendications 20 à 28, dans laquelle le vecteur recombinant est vivant ou tué.
- 30 30. Composition antitumorale selon l'une des revendications 1 à 29, comportant un

support acceptable d'un point de vue pharmaceutique permettant son administration par injection à l'homme ou à l'animal.

31. Vecteur recombinant comprenant au moins les séquences codant pour un polypeptide immunogène originaire d'une région précoce et/ou tardive d'un papillomavirus, ledit polypeptide ayant les caractéristiques définies aux revendications 11 à 16.

5

- 32. Vecteur recombinant selon la revendication 31, comprenant en outre une ou plusieurs séquences codant pour un polypeptide d'intérêt, notamment un polypeptide immunogène et/ou un polypeptide immunostimulateur.
 - 33. Vecteur recombinant selon la revendication 31 ou 32, dérivant d'un vecteur plasmidique ou viral, notamment d'un poxvirus et en particulier d'un virus de la vaccine de la souche Copenhague ou MVA.
 - 34. Vecteur recombinant selon la revendication 33, dérivant d'un virus de la vaccine de la souche Copenhague ou MVA dans lesquels sont insérées :
- (1) les séquences codant pour un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 1,
 - (2) les séquences codant pour un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 2,
- les séquences codant pour un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 1 et pour un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 2,
- 30 (4) les séquences codant pour un polypeptide immunogène ayant une

séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 1, pour un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L1 d'un papillomavirus et/ou pour un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L2 d'un papillomavirus, les séquences codant pour un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 2, pour un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L1 d'un papillomavirus et/ou pour un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L2 d'un papillomavirus, ou les séquences codant pour un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 1, pour un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 2, pour un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L1 d'un papillomavirus et/ou pour un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L2 d'un papillomavirus.

35. Particule virale comprenant un vecteur recombinant selon l'une des revendications 31 à 34.

20

30

5

10

15

(5)

(6)

- 36. Particule virale selon la revendication 35, dans laquelle ledit polypeptide immunogène est ancré dans la structure protéique entourant ladite particule virale.
- 37. Utilisation d'une composition antitumorale selon l'une des revendications 1 à 30, d'un vecteur recombinant selon l'une des revendications 31 à 34 ou d'une particule virale selon la revendication 35 ou 36, pour la préparation d'un médicament destiné au traitement ou à la prévention d'un cancer ou d'une tumeur.
 - 38. Utilisation selon la revendication 37, pour la préparation d'un médicament destiné au traitement ou à la prévention d'un cancer du col de l'utérus, d'une dysplasie du

48

col de bas grade et d'une infection à papillomavirus.

39. Utilisation selon la revendication 37 ou 38, pour la préparation d'un médicament injectable par la voie intramusculaire.

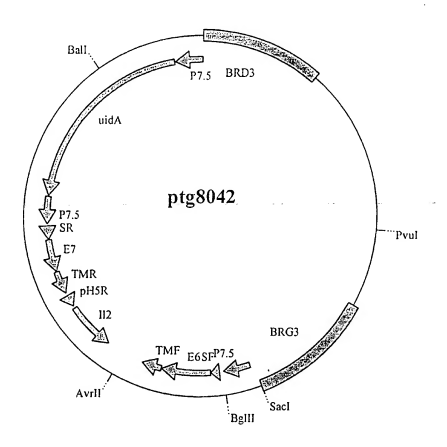


Figure 1

		• •
		•
		•
		1

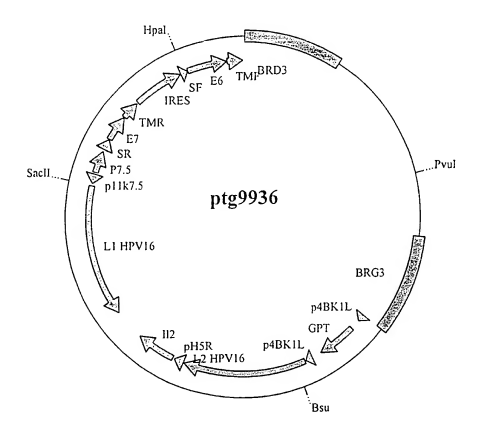


Figure 2

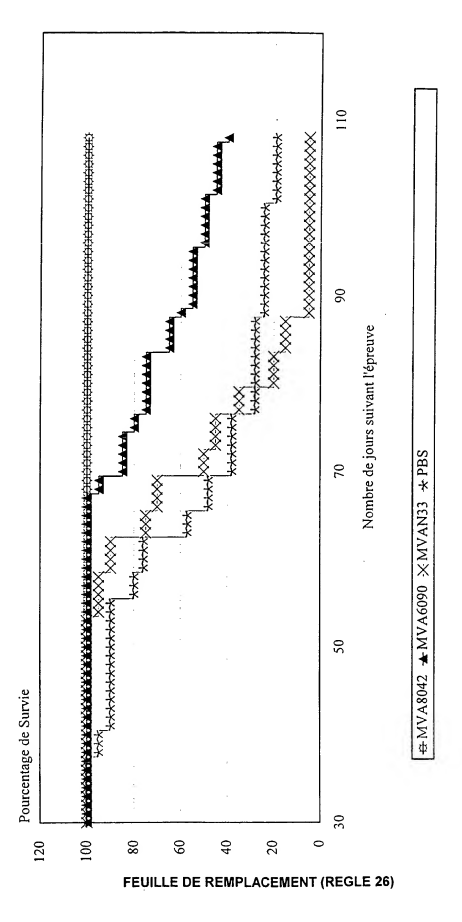
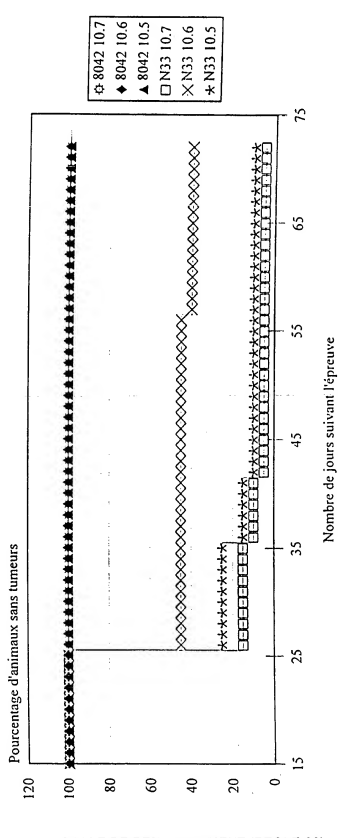


Figure 3

			•
	5e		





FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

		~
		•

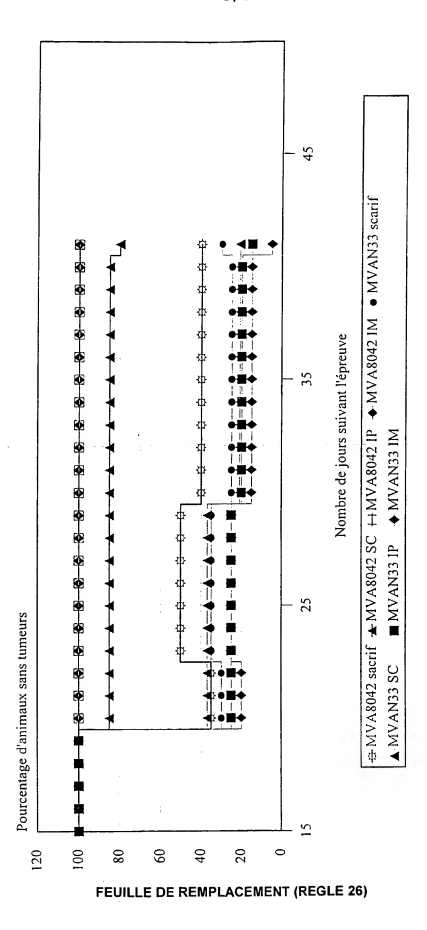


Figure 5

			·
	+1		
•			

PCT/FR98/01576

1

LISTE DE SEQUENCES

- (1) INFORMATION GENERALE:
 - (i) DEPOSANT:
 - (A) NOM: Transgene SA
 - (B) RUE: 11 rue de Molsheim
 - (C) VILLE: Strasbourg
 - (E) PAYS: France
 - (F) CODE POSTAL: 67082
 - (G) TELEPHONE: (33) 03 88 27 91 00
 - (H) TELECOPIE: (33) 03 88 27 91 11
 - (ii) TITRE DE L' INVENTION: composition antitumorale a base de polypeptide immunogene de localisation cellulaire modifiee.
 - (iii) NOMBRE DE SEQUENCES: 23
 - (iv) FORME LISIBLE PAR ORDINATEUR:
 - (A) TYPE DE SUPPORT: Tape
 - (B) ORDINATEUR: IBM PC compatible
 - (C) SYSTEME D' EXPLOITATION: PC-DOS/MS-DOS
 - (D) LOGICIEL: PatentIn Release #1.0, Version #1.25 (OEB)
- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 1:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 243 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Human papillomavirus
 - (B) SOUCHE: HPV-16
 - (C) INDIVIDUEL ISOLE: proteine E6 fusionnee signaux de la proteine ${\tt F}$
 - (vii) SOURCE IMMEDIATE:
 - (B) CLONE: E6*TMF
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 1:
 - Met Gly Leu Lys Val Asn Val Ser Ala Ile Phe Met Ala Val Leu Leu 1 5 15
 - Thr Leu Gln Thr Pro Thr Gly Gln Ile His Trp Gly Met His Gln Lys 20 25 30
 - Arg Thr Ala Met Phe Gln Asp Pro Gln Glu Arg Pro Arg Lys Leu Pro 35 40 45
 - Gln Leu Cys Thr Glu Leu Gln Thr Thr Ile His Asp Ile Ile Leu Glu 50 60

		•
		*
		•

- Cys Val Tyr Cys Lys Gln Gln Leu Leu Arg Arg Glu Val Tyr Asp Phe 65 70 75 80Ala Phe Arg Asp Leu Cys Ile Val Tyr Arg Asp Gly Asn Pro Tyr Ala 85 90
- Val Cys Asp Lys Cys Leu Lys Phe Tyr Ser Lys Ile Ser Glu Tyr Arg 100 105 110
- His Tyr Cys Tyr Ser Leu Tyr Gly Thr Thr Leu Glu Gln Gln Tyr Asn 115 120 125
- Lys Pro Leu Cys Asp Leu Leu Ile Arg Cys Ile Asn Cys Gln Lys Pro 130 135 140
- Leu Gln Arg His Leu Asp Lys Lys Gln Arg Phe His Asn Ile Arg Gly 145 150 155 160
- Arg Trp Thr Gly Arg Cys Met Ser Cys Cys Arg Ser Ser Arg Thr Arg 165 170 175
- Arg Glu Thr Gln Leu Gly Leu Ser Ser Thr Ser Ile Val Tyr Ile Leu 180 185
- Ile Ala Val Cys Leu Gly Gly Leu Ile Gly Ile Pro Ala Leu Ile Cys 195 200 205
- Arg Pro Gly Leu Lys Pro Asp Leu Thr Gly Thr Ser Lys Ser Tyr Val 225 230 235

Arg Ser Leu

(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 2:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 185 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
- (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: human Papillomavirus
 - (B) SOUCHE: HPV-16
 - (C) INDIVIDUEL ISOLE: E7 fusionne signaux de la glycoproteine rabique
- (vii) SOURCE IMMEDIATE:
 - (B) CLONE: E7*TMR
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 2:
- Cys Phe Gly Lys Phe Pro Ile Gly Ser Met His Gly Asp Thr Pro Thr 20 25 30

		\$ • ·	
		0	

Leu His Glu Tyr Met Leu Asp Leu Gln Pro Glu Thr Thr Gln Leu Asn 45 Ser Ser Glu Glu Glu Asp Glu Ile Asp Gly Pro Ala Gly Gln Ala Glu Pro Asp Arg Ala His Tyr Asn Ile Val Thr Phe Cys Cys Lys Cys 80 Asp Ser Thr Leu Arg Leu Cys Val Gln Ser Thr His Val Asp Ile Arg 95 Arg Arg Ala Heu Eu Met Gly Thr Leu Glu Asp Leu Leu Met Gly Thr Leu Gly Ile Val Cys Pro Ile 110 Pro Ile 115 Arg 135 Pro Arg Ser Tyr Val Leu Leu Ser Ala Gly Ala Leu 130 Asp Arg Ser Glu Pro Thr Gln His Asn Leu Arg Gly Thr Gly Arg Glu 145 Arg Ser Val Thr Pro Gln Ser Gly Lys Ile Ile Ser Ser Trp Glu Ser Val Ser Val Thr Pro Gln Ser Gly Lys Ile Ile Ser Ser Trp Glu Ser Info

- 180 (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 3:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

His Lys Ser Gly Gly Glu Thr Arg Leu

- (A) LONGUEUR: 36 paires de bases
- (B) TYPE: acide nucléique
- (C) NOMBRE DE BRINS: simple
- (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
- (iii) ANTI-SENS: OUI
- (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Human Papillomavirus
 - (B) SOUCHE: HPV-16
 - (C) INDIVIDUEL ISOLE: oligonucleotide de synthese oTG5118 (E7 delete 21 26)
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 3:

TCTGAGCTGT CATTTAATTG AGTTGTCTCT GGTTGC

- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 4:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 42 paires de bases
 - (B) TYPE: acide nucléique
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire

	•		Ċ
			•
		3	
			•
			<u>.</u>

4

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

	(iii)	HYPOTHETIQUE: NON	
	(iii)	ANTI-SENS: NON	
	(vi)	ORIGINE: (A) ORGANISME: Rabies virus (C) INDIVIDUEL ISOLE: oligonucleotide de mutagenese oTG5745	
	(xi)	DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 4:	
TGC	ACTCA(ST AATACATAGG ATCCAATAGG GAATTTCCCA AA	42
(2)	INFO	RMATION POUR LA SEQ ID NO: 5:	
	(i)	CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 38 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
	(ii)	TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
	(iii)	HYPOTHETIQUE: NON	
	(iii)	ANTI-SENS: OUI	
	(vi)	ORIGINE: (C) INDIVIDUEL ISOLE: oligonucleotide de synthese oTG6390	
	(xi)	DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 5:	
GTAI	rctcc <i>i</i>	AT GCATGGATCC TGCAGGGTTT CTCTACGT	38
(2)	INFOR	RMATION POUR LA SEQ ID NO: 6:	,
	(i)	CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 36 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
	(ii)	TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
((iii)	HYPOTHETIQUE: NON	
((iii)	ANTI-SENS: OUI	
	(vi)	ORIGINE: (C) INDIVIDUEL ISOLE: oligonucleotide de synthese oTG6880	
	(xi)	DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 6:	
GGAT	rccgcc	CA TGGTAGATCT TGGTTTCTGA GAACAG	36
(2)	INFOR	RMATION POUR LA SEQ ID NO: 7:	
	(i)	CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 32 paires de bases	

				,
				4
		1		
	÷			
				· •
.a				

5

(B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) (iii) HYPOTHETIQUE: NON (iii) ANTI-SENS: OUI (vi) ORIGINE: (A) ORGANISME: Rabies virus (B) SOUCHE: HPV-16 (C) INDIVIDUEL ISOLE: oligonucleotide de synthese oTG5377 (E6 delete 111 a 115) (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEO ID NO: 7: TGTCCAGATG TCTTTGCAGT GGCTTTTGAC AG 32 (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 8: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 34 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) (iii) HYPOTHETIQUE: NON (iii) ANTI-SENS: NON (vi) ORIGINE: (B) SOUCHE: oligonucleotide de synthese oTG10829 (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 8: GCGCGCTCTA GAATTATGGG TCTCAAGGTG AACG 34 (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 9: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 35 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) (iii) HYPOTHETIQUE: NON (iii) ANTI-SENS: OUI (vi) ORIGINE: (B) SOUCHE: oligonucleotide de synthese oTG10830 (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 9: CAGTTCTCTT TTGGTGCATG CCCCAATGGA TTTGA 35

				•
		*		
,				
				•

- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 10: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 38 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) (iii) HYPOTHETIQUE: NON (iii) ANTI-SENS: NON (vi) ORIGINE: (B) SOUCHE: oligonucleotide de synthese oTG10835 (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 10: ATGCTAGTGC TCGATAAACC CAGCTGGGTT TCTCTACG 38 (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 11: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 35 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) (iii) HYPOTHETIQUE: NON (iii) ANTI-SENS: OUI (vi) ORIGINE: (B) SOUCHE: oligonucleotide de synthese oTG10836 (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 11: TCAAATCCAT TGGGGCATGC ACCAAAAGAG AACTG 35 (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 12: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 38 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) (iii) HYPOTHETIQUE: NON (iii) ANTI-SENS: NON (vi) ORIGINE:
- (C) INDIVIDUEL ISOLE: oligonucleotide de synthese oTG10833
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 12:

CGTAGAGAAA CCCAGCTGGG TTTATCGAGC ACTAGCAT

		,

(2) INFO	RMATION POUR LA SEQ ID NO: 13:	
(i)	CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 36 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii)	TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(iii.)	HYPOTHETIQUE: NON	
(iii)	ANTI-SENS: OUI	
(vi)	ORIGINE: (C) INDIVIDUEL ISOLE: oligonucleotide de synthese oTG10834	
(xi)	DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 13:	
GCGGGCAT	GC GGTACCTCAG AGCGACCTTA CATAGG	36
(2) INFOR	RMATION POUR LA SEQ ID NO: 14:	
(i)	CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 32 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii)	TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(iii)	HYPOTHETIQUE: NON	
(iii)	ANTI-SENS: NON	
(vi)	ORIGINE: (A) ORGANISME: Vaccinia virus (B) SOUCHE: Ankara modifie (C) INDIVIDUEL ISOLE: oligonucleotide de synthese oTG7637 (PCR zone III)	
(xi)	DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 14:	
GGGGGGGAA	T TCAGTAAACT TGACTAAATC TT	32
(2) INFOR	MATION POUR LA SEQ ID NO: 15:	
(i)	CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 39 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii)	TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(iii)	HYPOTHETIQUE: NON	
(iii)	ANTI-SENS: OUI	
(vi)	ORIGINE: (A) ORGANISME: Vaccinia virus	

8

	0		
(B) (C)	SOUCHE: Ankara modifie INDIVIDUEL ISOLE: oligonucleotide (PCR zone III)	de synthese	oTG7638
(xi) DESC	CRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO:	15:	
GGGGGGGGAT CO	CGAGCTCAC CAGCCACCGA AAGAGCAAT		3:
(2) INFORMATE	ON POUR LA SEQ ID NO: 16:		
(A) (B) (C)	ACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: LONGUEUR: 32 paires de bases TYPE: acide nucléique NOMBRE DE BRINS: simple CONFIGURATION: linéaire		
(ii) TYPE	DE MOLECULE: ADN (génomique)		
(iii) HYPC	OTHETIQUE: NON		
(iii) ANTI	-SENS: NON		
(B)	GINE: ORGANISME: Vaccinia virus SOUCHE: Ankara modifie INDIVIDUEL ISOLE: oligonucleotide (PCR zone III)	de synthese	oTG7635
(xi) DESC	RIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO:	16:	
GGGGGGGGAT CC	GGAAAGTT TTATAGGTAG TT		32
(2) INFORMATI	ON POUR LA SEQ ID NO: 17:		
(A) (B) (C)	CTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: LONGUEUR: 30 paires de bases TYPE: acide nucléique NOMBRE DE BRINS: simple CONFIGURATION: linéaire		
(ii) TYPE	DE MOLECULE: ADN (génomique)		
(iii) HYPC	THETIQUE: NON		
(iii) ANTI	-SENS: OUI		
(B)	ORGANISME: Vaccinia virus SOUCHE: Ankara modifie INDIVIDUEL ISOLE: oligonucleotide (PCR zone III)	de synthese	oTG7636
(xi) DESC	RIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO:	17:	
GGGGGGGAAT TC	TTTGTATT TACGTGAACG		30
(2) INFORMATI	ON POUR LA SEQ ID NO: 18:		

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:(A) LONGUEUR: 77 paires de bases(B) TYPE: acide nucléique

റ
ч

	(C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii)) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
	HYPOTHETIQUE: NON	
(iii)	ANTI-SENS: NON	
(vi)	ORIGINE: (B) SOUCHE: oligonucleotide de synthese oTG10502	
	the control of the co	
(xi)	DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 18:	
AGCTTTT	AT TCTATACTTA AAAAATGAAA ATAAACTCGA GTTGTCAAAG CATCATCTCA	60
	TT GAGGTAC RMATION POUR LA SEQ ID NO: 19:	77
(i)	CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 69 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii)	TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(iii)	HYPOTHETIQUE: NON	
(iii)	ANTI-SENS: OUI	
(vi)	ORIGINE: (B) SOUCHE: oligonucleotide de synthese oTG10503	
(xi)	DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 19:	
CTCAAGTC	AG TGTTGAGATG ATGCTTTGAC AACTCGAGTT TATTTTCATT TTTTAAGTAT	60
AGAATAAAA	A	69
(2) INFOR	RMATION POUR LA SEQ ID NO: 20:	
(i)	CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 39 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii)	TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(iii)	HYPOTHETIQUE: NON	
(iii)	ANTI-SENS: OUI	
(vi)	ORIGINE: (C) INDIVIDUEL ISOLE: oligonucleotide de synthese oTG5925	
(xi)	DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 20:	
TCAGATCTG	T CGAGGGATCT GCAGCTTCTT CTAGAGGTA	30

10

- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 21:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 44 paires de bases
 - (B) TYPE: acide nucléique
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iii) ANTI-SENS: NON
 - (vi) ORIGINE:
 - (C) INDIVIDUEL ISOLE: oligonucleotide de synthese oTG5924
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 21:

AGTGAATTGC TGCAGGTACC CGGATCCGCA TCGACTATCG ACAT

44

- (2) INFORMATION POUR LA SEO ID NO: 22:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 35 paires de bases
 - (B) TYPE: acide nucléique
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iii) ANTI-SENS: NON
 - (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Homo sapiens
 - (B) SOUCHE: lignee cellulaire Daudi
 - (C) INDIVIDUEL ISOLE: amorce PCR oTG6353 (clonage B7.1)
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 22:

TCAGCCCCTG AATTCTGCGG ACACTGTTAT ACAGG

- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 23:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 33 paires de bases
 - (B) TYPE: acide nucléique
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iii) ANTI-SENS: OUI
 - (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Homo sapiens
 - (B) SOUCHE: lignee cellulaire Daudi
 - (C) INDIVIDUEL ISOLE: amorce PCR oTG6352 (clonage B7.1)

				
				Ú
				i
				3
	2.0			
	•			

11

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 23:

TTGACCCTAA AGATCTGAAG CCATGGGCCA CAC

ţ

N .

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interr. nal Application No PCT/FR 98/01576

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 6 C07K14/025 C12M A61K39/12 C12N15/86 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) C07K C12N A61K IPC 6 Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. Category * WO 94 21680 A (US HEALTH) 1,2 χ 29 September 1994 claims WO 93 00436 A (CANCER RES CAMPAIGN TECH) 1 - 39Υ 7 January 1993 BOURSNELL M. ET AL.,: "Construction and 1 - 39Υ characterisation of a recombinant vaccinia virus expressing human papillomavirus proteins for immunotherapy of cervical cancer" VACCINE. vol. 14, no. 16, - 1996 pages 1485-1494, XP002061738 see the whole document -/--Further documents are listed in the continuation of box C. Patent family members are listed in annex. Special categories of cited documents: "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance cited to understand the principle or theory underlying the "E" earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention filing date cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) 'Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu-"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or ments, such combination being obvious to a person skilled in the art. other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of the actual completion of theinternational search Date of mailing of the international search report 18 November 1998 25/11/1998 Name and mailing address of the ISA Authorized officer European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Müller, F Fax: (+31-70) 340-3016

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intern 1al Application No PCT/FR 98/01576

C.(Continu	C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category ³	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
A	MENEGUZZI G ET AL: "VACCINATION AGAINST PAPILLOMAVIRUS-INDUCED TUMORS USING VACCINIA RECOMBINANTS EXPRESSING NON-STRUCTURAL PROTEINS" JOURNAL OF CELLULAR BIOCHEMISTRY, no. SUP. 13, PART C, 1 January 1989, page 210 XP000121130 see the whole document	1-39		
Α	WO 87 06260 A (TRANSGENE SA ;PASTEUR INSTITUT (FR)) 22 October 1987 see the whole document	1-39		
А	WO 87 07642 A (TRANSGENE SA ;PASTEUR INSTITUT (FR)) 17 December 1987 see the whole document	1-39		
Α	WO 90 10459 A (TRANSGENE SA) 20 September 1990 see the whole document	1-39		
A	JARRETT W F H ET AL: "STUDIES ON VACCINATION AGAINST PAPILLOMAVIRUSES: PROPHYLACTIC AND THERAPEUTIC VACCINATION WITH RECOMBINANT STRUCTURAL PROTEINS" NUCLEIC ACIDS RESEARCH, vol. 184, 1991, pages 33-42, XP002023588 see the whole document	1-39		
Ρ,Χ	WO 97 27216 A (UNIV GEORGETOWN ;DAVIDSON EUGENE A (US); YANG SHUTONG (US)) 31 July 1997 see the whole document	1-3,5, 20,21, 29,30		
А	WO 96 39178 A (WISTAR INST ;UNIV PENNSYLVANIA (US); ERTL HILDEGUND C J (US); WILS) 12 December 1996 claims , seq id 2	11-16, 27,34-36		
A	SEEDORF K ET AL: "HUMAN PAPILLONMAVIRUS TYPE 16 DNA SEQUENCE" VIROLOGY, vol. 145, no. 1, August 1985, pages 181-185, XP002059799 see the whole document	11-16, 27,34-36		
:				

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Intern al Application No PCT/FR 98/01576

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 9421680 A	29-09-1994	AU 692152 B AU 6410794 A CA 2158455 A EP 0689551 A JP 8508252 T US 5733548 A	04-06-1998 11-10-1994 29-09-1994 03-01-1996 03-09-1996 31-03-1998
WO 9300436 A	07-01-1993	AU 662910 B AU 1985992 A EP 0592480 A JP 6508988 T	21-09-1995 25-01-1993 20-04-1994 13-10-1994
WO 8706260 A	22-10-1987	FR 2596771 A FR 2606029 A AU 604696 B AU 7234987 A DE 3789400 D DE 3789400 T DK 641787 A EP 0245136 A ES 2052589 T JP 10059868 A JP 2743164 B JP 8224090 A JP 1500161 T JP 2719917 B KR 9601819 B PT 84640 B US 5672689 A US 5795577 A US 5169763 A	09-10-1987 06-05-1988 03-01-1991 09-11-1987 28-04-1994 01-09-1994 07-12-1987 11-11-1987 16-07-1994 03-03-1998 22-04-1998 03-09-1996 26-01-1989 25-02-1998 05-02-1996 30-11-1989 30-09-1997 18-08-1998 08-12-1992
WO 8707642 A	17-12-1987	FR 2600079 A AU 614934 B AU 7514087 A DE 3789525 D DE 3789525 T DK 76688 A EP 0253693 A ES 2062990 T	18-12-1987 19-09-1991 11-01-1988 11-05-1994 25-08-1994 15-02-1988 20-01-1988 01-01-1995

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Interns 31 Application No PCT/FR 98/01576

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)		Publication date
WO 8707642	A		JP PT	1500962 T 85093 B	06-04-1989 30-03-1990
WO 9010459	A	20-09-1990	FR CA DE DK EP ES JP US	2643817 A 2050304 A 69002325 T 462187 T 0462187 A 2058898 T 5503282 T 5744133 A	07-09-1990 07-09-1990 02-12-1993 18-10-1993 27-12-1991 01-11-1994 03-06-1993 28-04-1998
WO 9727216	Α	31-07-1997	AU	2248997 A	20-08-1997
WO 9639178	Α	12-12-1996	US AU	5698202 A 6261696 A	16-12-1997 24-12-1996

Dema Internationale No PCT/FR 98/01576

A. CLASSE CIB 6	EMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE C07K14/025 C12N15/86 A61K39/1	2	
	assification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classifi	cation nationals at Is CIP	
	NES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE	Callott Hatilotale et la CIB	
	ation minimale consultée (système de classification suivi des symboles	de classement)	
CIB 6	CO7K C12N A61K		
Documenta	ttion consultée autre que la documentationminimale dans la mesure où	i ces documents relèvent des domaines s	ur lesqueis a porté la recherche
Base de do utilisés)	nnées electronique consultée au cours de la recherche internationale	(nom de la base de données, et si cela es	t réalisable, termes de recherche
С. DOCUM	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication	des passages pertinents	no. des revendications visées
Х	WO 94 21680 A (US HEALTH) 29 septembre 1994 revendications		1,2
Υ	WO 93 00436 A (CANCER RES CAMPAIG 7 janvier 1993 revendications	N TECH)	1-39
Υ	BOURSNELL M. ET AL.,: "Construct characterisation of a recombinant virus expressing human papillomav proteins for immunotherapy of cer cancer" VACCINE, vol. 14, no. 16, - 1996 pages 14 XP002061738 voir le document en entier	vaccinia irus vical	1-39
		/	
		,	
X Voir	la suite du cadre C pour la finde la liste des documents	X Les documents de familles de br	evets sont indiqués en annexe
° Catégorie	s speciales de documents cités:	T" document ultérieur publié après la dat	
	ent définissant l'état général de latechnique, non déré comme particulièrement pertinent	date de priorité et n'appartenenant pa technique pertinent, mais cité pour co ou la théorie constituant la base de l'	omprendre le principe
	ent antérieur, mais publié à la date dedépôt international rès cette date	X* document particulièrement pertinent;	'invention revendiquée ne peut
"L" docume	ent pouvant jeter un doute sur une revendcation de	ètre considérée comme nouvelle ou inventive par rapport au document co	onsidéré isolement
autre	citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) ent se référant à une divulgation orale, à un usage, à	Y" document particulièrement pertinent; ne peut être considérée comme impliorsque le document est associé à ui	iquant une activité inventive n ou plusieurs autres
une ex	xposition ou tous autres moyens ent publié avant la date de dépôtinternational, mais	documents de même nature, cette co pour une personne du métier	embinaison étant évidente
postér	rieurement à la date de priorité revendiquée	&" document qui fait partie de la même fa	
	elle la recherche internationale a étéeffectivement achevée 8 novembre 1998	Date d'expédition du présent rapport	20 130NE MICHIGANIGANICA
	esse postale de l'administrationchargée de la recherche internationale	Fonctionnaire autorisé	
Nom et adre	Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk	. Griddennan addense	
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Müller, F	

Dem: Internationale No PCT/FR 98/01576

		98/015/6
	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	
Catégorie *	Identification des documents cités, avec,le cas échéant, l'indicationdes passages pertinents	no. des revendications visées
A	MENEGUZZI G ET AL: "VACCINATION AGAINST PAPILLOMAVIRUS-INDUCED TUMORS USING VACCINIA RECOMBINANTS EXPRESSING NON-STRUCTURAL PROTEINS" JOURNAL OF CELLULAR BIOCHEMISTRY, no. SUP. 13, PART C, 1 janvier 1989, page 210 XP000121130 voir le document en entier	1-39
A	WO 87 06260 A (TRANSGENE SA ;PASTEUR INSTITUT (FR)) 22 octobre 1987 voir le document en entier	1-39
A	WO 87 07642 A (TRANSGENE SA ;PASTEUR INSTITUT (FR)) 17 décembre 1987 voir le document en entier	1-39
A	WO 90 10459 A (TRANSGENE SA) 20 septembre 1990 voir le document en entier	1-39
A	JARRETT W F H ET AL: "STUDIES ON VACCINATION AGAINST PAPILLOMAVIRUSES: PROPHYLACTIC AND THERAPEUTIC VACCINATION WITH RECOMBINANT STRUCTURAL PROTEINS" NUCLEIC ACIDS RESEARCH, vol. 184, 1991, pages 33-42, XP002023588 voir le document en entier	1-39
P,X	WO 97 27216 A (UNIV GEORGETOWN ;DAVIDSON EUGENE A (US); YANG SHUTONG (US)) 31 juillet 1997 voir le document en entier	1-3,5, 20,21, 29,30
A	WO 96 39178 A (WISTAR INST ;UNIV PENNSYLVANIA (US); ERTL HILDEGUND C J (US); WILS) 12 décembre 1996 revendications, seq id 2	11-16, 27,34-36
A	SEEDORF K ET AL: "HUMAN PAPILLONMAVIRUS TYPE 16 DNA SEQUENCE" VIROLOGY, vol. 145, no. 1, août 1985, pages 181-185, XP002059799 voir le document en entier	11-16, 27,34-36

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Dem Internationale No PCT/FR 98/01576

			,	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
WO 9421680	A	29-09-1994	AU 692152 B AU 6410794 A CA 2158455 A EP 0689551 A JP 8508252 T US 5733548 A	04-06-1998 11-10-1994 29-09-1994 03-01-1996 03-09-1996 31-03-1998
WO 9300436	A	07-01-1993	AU 662910 B AU 1985992 A EP 0592480 A JP 6508988 T	21-09-1995 25-01-1993 20-04-1994 13-10-1994
WO 8706260	A	22-10-1987	FR 2596771 A FR 2606029 A AU 604696 B AU 7234987 A DE 3789400 D DE 3789400 T DK 641787 A EP 0245136 A ES 2052589 T JP 10059868 A JP 2743164 B JP 8224090 A JP 1500161 T JP 2719917 B KR 9601819 B PT 84640 B US 5672689 A US 5795577 A US 5169763 A	09-10-1987 06-05-1988 03-01-1991 09-11-1987 28-04-1994 01-09-1994 07-12-1987 11-11-1987 16-07-1994 03-03-1998 22-04-1998 03-09-1996 26-01-1989 25-02-1998 05-02-1996 30-11-1989 30-09-1997 18-08-1998 08-12-1992
WO 8707642	A	17-12-1987	FR 2600079 A AU 614934 B AU 7514087 A DE 3789525 D DE 3789525 T DK 76688 A EP 0253693 A ES 2062990 T	18-12-1987 19-09-1991 11-01-1988 11-05-1994 25-08-1994 15-02-1988 20-01-1988 01-01-1995

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Dem Internationale No PCT/FR 98/01576

	ument brevet cit pport de recherc	-	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication
WO	8707642	A	<u> </u>	JP PT	1500962 T 85093 B	06-04-1989 30-03-1990
WO	9010459	Α	20-09-1990	FR CA DE DK EP ES JP US	2643817 A 2050304 A 69002325 T 462187 T 0462187 A 2058898 T 5503282 T 5744133 A	07-09-1990 07-09-1990 02-12-1993 18-10-1993 27-12-1991 01-11-1994 03-06-1993 28-04-1998
WO	9727216	Α	31-07-1997	AU	2248997 A	20-08-1997
WO	9639178	Α	12-12-1996	US AU	5698202 A 6261696 A	16-12-1997 24-12-1996

Claims

10

- 1. Antitumoral composition comprising, as therapeutic or prophylactic agent, one immunogenic polypeptides, characterized in that least one of said polypeptides is modified so as to have a location different from its native location.
- Antitumoral composition according to claim 1, characterized in that the modification of polypeptide is obtained by the introduction appropriate localization signals and/or the deletion or inactivation of the native localization signals.
- Antitumoral composition according to either of claims 1 and 2, in which the immunogenic polypeptide naturally having a nonmembrane, in particular nuclear, location is modified so as to have a membrane location.
 - Antitumoral composition according to claim 3, in which the immunogenic polypeptide is modified by insertion of a membrane anchoring sequence and, where
- appropriate, of a secretory sequence. 20
 - Composition according to one of claims 1 to 4, characterized in that the polypeptide is deleted for its nuclear localization sequence.
- Antitumoral composition according to one of 25 claims 1 to 5, in which the secretory and/or membrane anchoring sequence is selected from the consisting of that of the rabies glycoprotein, of the HIV virus env glycoprotein and of the measles virus F protein.
- 30 Antitumoral composition according to one of Claims 1, 2 or 5, in which the immunogenic polypeptide is modified so as to have a cytoplasmic location, in particular by mutation/deletion of the native localization signals.
- Antitumoral composition according to one of 35 claims 1, 2 or 5, in which the immunogenic polypeptide is modified by insertion, in particular at its C-

THIS PAGE BLANK .USE

terminal end, of a sequence allowing location in a particular cell compartment.

- 9. Antitumoral composition according to claim 8, in which the immunogenic polypeptide is modified by insertion, in particular at its C-terminal end, of an endocytosis sequence and, in particular, of the sequence IPNYRNM.
- 10. Antitumoral composition according to claim 8, in which the immunogenic polypeptide is modified by
- 10 insertion, in particular at its C-terminal end, of a sequence allowing anchoring in the membrane of the Golgi apparatus.
 - 11. Antitumoral composition according to one of claims 1 to 10, in which the immunogenic polypeptide
- originates from an early and/or late region of a papillomavirus and in particular of a human papillomavirus (HPV) type 16, 18, 31, 33 or 45.
 - 12. Antitumoral composition according to claim 11, in which the immunogenic polypeptide is derived from a
- 20 polypeptide of the early region of a papillomavirus and in particular from E6 or E7.
 - 13. Antitumoral composition according to claim 12, in which the immunogenic polypeptide is derived from a nononcogenic variant of said E6 or E7 polypeptide of a papillomavirus.
 - 14. Antitumoral composition according to claim 11, in which the immunogenic polypeptide is derived from the L1 or L2 polypeptide of a papillomavirus.

- 15. Antitumoral composition according to one of claims 11 to 14, comprising at least one immunogenic polypeptide derived from an early polypeptide and at least one immunogenic polypeptide derived from a late polypeptide of a papillomavirus.
- 16. Antitumoral composition according to one of 35 claims 11 to 15, comprising:

THIS PAGE BLANK (11)

- (1) an immunogenic polypeptide having a sequence homologous or identical to all or part of that shown in SEQ ID NO: 1,
- (2) an immunogenic polypeptide having a sequence homologous or identical to all or part of that shown in SEQ ID NO: 2,

5

10

15

20

25

30

- (3) an immunogenic polypeptide having a sequence homologous or identical to all or part of that shown in SEQ ID NO: 1 and an immunogenic polypeptide having a sequence homologous or identical to all or part of that shown in SEQ ID NO: 2,
- (4) an immunogenic polypeptide having a sequence homologous or identical to all or part of that shown in SEQ ID NO: 1, an immunogenic polypeptide derived from the protein L1 of a papillomavirus and/or an immunogenic polypeptide derived from the protein L2 of a papillomavirus,
- (5) an immunogenic polypeptide having a sequence homologous or identical to all or part of that shown in SEQ ID NO: 2, an immunogenic polypeptide derived from the protein L1 of a papillomavirus and/or an immunogenic polypeptide derived from the protein L2 of a papillomavirus, or
 - (6) an immunogenic polypeptide having a sequence homologous or identical to all or part of that shown in SEQ ID NO: 1, an immunogenic polypeptide having a sequence homologous or identical to all or part of that shown in SEQ ID NO: 2, an immunogenic polypeptide derived from the protein L1 of a papillomavirus and/or an immunogenic polypeptide derived from the protein L2 of a papillomavirus.
- 17. Antitumoral composition according to one of claims 1 to 16, comprising, in addition, at least one

THIS PAGE BLANK (118)

- compound enhancing the antitumoral effect of said composition.
- 18. Antitumoral composition according to claim 17, in which said compound is an immunostimulator.
- 5 19. Antitumoral composition according to claim 18, in which said immunostimulatory compound is selected from the group consisting of interleukin-2, interleukin-7, interleukin-12 and the coadhesion molecules B7.1 and B7.2.
- 10 20. Antitumoral composition which comprises, as therapeutic or prophylactic agent, at least one recombinant vector comprising the sequences encoding one or more immunogenic polypeptides, at least one of said polypeptides being modified so as to have a
- 15 location different from its native location and, optionally, a compound enhancing the antitumoral effect of said composition.
 - 21. Antitumoral composition according to claim 20, in which said immunogenic polypeptides enhancing the
- 20 antitumoral effect have the characteristics as defined in any one of claims 1 to 19.
 - 22. Antitumoral composition according to claim 20 or 21, in which the recombinant vector is derived from a poxvirus and in particular from a vaccinia virus,
- 25 from a canary poxvirus and from a fowlpox virus.
 - 23. Antitumoral composition according to claim 22, in which the recombinant virus is derived from a vaccinia virus selected from the Copenhagen, Wyeth and modified Ankara (MVA) strains.
- 30 24. Antitumoral composition according to claim 23, in which the recombinant virus is derived from a vaccinia virus of the Copenhagen strain and the sequences encoding said polypeptide(s) are inserted at the level of the TK and/or K1L locus of said vaccinia
- 35 virus.
 - 25. Antitumoral composition according to claim 23, in which the recombinant virus is derived from a

THIS PAGE BLANK (NEW)

vaccinia virus of the MVA strain and the sequences encoding said polypeptide(s) are inserted at the level of at least one of the excision regions I to VI of said vaccinia virus and in particular II and/or III.

- 5 26. Antitumoral composition according to one of claims 22 to 25, in which the sequences encoding said polypeptide(s) are placed under the control of a promoter of a gene of a vaccinia virus and in particular of a promoter selected from the promoters of the thymidine kinase (TK), 7.5K, H5R p28, p11 and K1L genes.
 - 27. Antitumoral composition according to one of claims 22 to 26, intended for the treatment or the prevention of a papillomavirus infection or tumor, comprising at least one recombinant vector derived from a vaccinia virus of the Copenhagen or MVA strain into which there have been inserted:

15

20

25

30

- (1) the sequences encoding an immunogenic polypeptide having a sequence homologous or identical to all or part of that shown in SEQ ID NO: 1,
 - (2) the sequences encoding an immunogenic polypeptide having a sequence homologous or identical to all or part of that shown in SEQ ID NO: 2,
- (3) the sequences encoding an immunogenic polypeptide having a sequence homologous or identical to all or part of that shown in SEQ ID NO: 1 and an immunogenic polypeptide having a sequence homologous or identical to all or part of that shown in SEQ ID NO: 2,
- (4) the sequences encoding an immunogenic polypeptide having a sequence homologous or identical to all or part of that shown in SEQ ID NO: 1, an immunogenic polypeptide derived from the protein L1 of a papillomavirus

THIS PAGE BLANK (US)

and/or an immunogenic polypeptide derived from the protein L2 of a papillomavirus,

- (5) the sequences encoding an immunogenic polypeptide having a sequence homologous or identical to all or part of that shown in SEQ ID NO: 2, an immunogenic polypeptide derived from the protein L1 of a papillomavirus and/or an immunogenic polypeptide derived from the protein L2 of a papillomavirus, or
- 10 (6) the sequences encoding immunogenic an polypeptide having a sequence homologous or identical to all or part of that shown in SEQ ID NO: 1, an immunogenic polypeptide having a sequence homologous or identical to all or 15 part of that shown in SEQ ID NO: 2, immunogenic polypeptide derived from the protein L1 of a papillomavirus and/or an immunogenic polypeptide derived from protein L2 of a papillomavirus.
- 20 28. Antitumoral composition according to claim 27, comprising in addition the sequences encoding an immunostimulatory compound, preferably chosen from IL-2 or B7.1.
- 29. Antitumoral composition according to one of claims 20 to 28, in which the recombinant vector is live or killed.
 - 30. Antitumoral composition according to one of claims 1 to 29, comprising a pharmaceutically acceptable carrier allowing its administration by
- 30 injection into humans or into animals.

- 31. Recombinant vector comprising at least the sequences encoding an immunogenic polypeptide originating from an early and/or late region of a papillomavirus, said polypeptide having the
- 35 characteristics defined in claims 11 to 16.
 - 32. Recombinant vector according to claim 31, comprising in addition one or more sequences encoding a

THIS PAGE BLANK (USP')

polypeptide of interest, in particular an immunogenic polypeptide and/or an immunostimulatory polypeptide.

- 33. Recombinant vector according to claims 31 or 32, which is derived from a plasmid or viral vector, in particular from a poxvirus and in particular from a vaccinia virus of the Copenhagen or MVA strain.
- 34. Recombinant vector according to claim 33, which is derived from a vaccinia virus of the Copenhagen or MVA strain into which there have been inserted:
- 10 (1) the sequences encoding an immunogenic polypeptide having a sequence homologous or identical to all or part of that shown in SEQ ID NO: 1,

15

20

25

30

35

- (2) the sequences encoding an immunogenic polypeptide having a sequence homologous or identical to all or part of that shown in SEQ ID NO: 2,
 - (3) the sequences encoding an immunogenic polypeptide having a sequence homologous or identical to all or part of that shown in SEQ ID NO: 1 and an immunogenic polypeptide having a sequence homologous or identical to all or part of that shown in SEQ ID NO: 2,
 - (4) the sequences encoding an immunogenic polypeptide having a sequence homologous or identical to all or part of that shown in SEQ ID NO: 1, an immunogenic polypeptide derived from the protein L1 of a papillomavirus and/or an immunogenic polypeptide derived from the protein L2 of a papillomavirus,
 - (5) the sequences encoding an immunogenic polypeptide having a sequence homologous or identical to all or part of that shown in SEQ ID NO: 2, an immunogenic polypeptide derived from the protein L1 of a papillomavirus and/or an immunogenic polypeptide derived from the protein L2 of a papillomavirus, or

REPLACEMENT SHEET (RULE 26)

THIS PAGE BLANK (USPTO)

- (6) the sequences encoding an immunogenic polypeptide having a sequence homologous or identical to all or part of that shown in SEQ ID NO: 1, an immunogenic polypeptide having a 5 sequence homologous or identical to all or part of that shown in SEQ ID NO: 2, immunogenic polypeptide derived from the protein L1 of a papillomavirus and/or immunogenic polypeptide derived from 10 protein L2 of a papillomavirus.
 - 35. Viral particle comprising a recombinant vector according to one of claims 31 to 34.

15

20

- 36. Viral particle according to claim 35, in which said immunogenic polypeptide is anchored in the protein structure surrounding said viral particle.
- 37. Use of an antitumoral composition according to one of claims 1 to 30, of a recombinant vector according to one of claims 31 to 34 or of a viral particle according to claim 35 or 36, for the preparation of a medicament intended for the treatment or for the prevention of cancer or of a tumor.
 - 38. Use according to claim 37, for the preparation of a medicament intended for the treatment or for the prevention of cancer of the cervix, of low-grade cervical dysplasia and of a papillomavirus infection.
- 39. Use according to claim 37 or 38, for the preparation of a medicament which can be injected by the intramuscular route.

THIS PAGE BLANK (UST)

ם מחדומר

WO 99/03885

CLAIMS OF RECORD

5509/46299

AMENDED CLAIMS 514 Rec'd PCT/PTO 1 8 JAN 2

[received by the international bureau on

21 January 1999 (21.01.99);

claim 1 amended; claims 11-39 amended and renumbered 11-38; other claims unchanged (8 pages)]

- 1. Antitumoral composition comprising, as therapeutic or prophylactic agent, one or more immunogenic polypeptides, characterized in that at least one of said polypeptides originates from an early and/or late region of a papillomavirus, and in particular of a human papillomavirus (HPV) type 16, 18, 31, 33 or 45, and is modified so as to have a location different from its native location.
- 2. Antitumoral composition according to claim 1, characterized in that the modification of the polypeptide is obtained by the introduction of appropriate localization signals and/or the deletion or inactivation of the native localization signals.
- 3. Antitumoral composition according to either of claims 1 and 2, in which the immunogenic polypeptide naturally having a nonmembrane, in particular nuclear, location is modified so as to have a membrane location.
- 4. Antitumoral composition according to claim 3, in which the immunogenic polypeptide is modified by insertion of a membrane anchoring sequence and, where appropriate, of a secretory sequence.
- 5. Composition according to one of claims 1 to 4, characterized in that the polypeptide is deleted for its nuclear localization sequence.
- 6. Antitumoral composition according to one of claims 1 to 5, in which the secretory and/or membrane anchoring sequence is selected from the group consisting of that of the rabies glycoprotein, of the HIV virus env glycoprotein and of the measles virus F protein.
- 7. Antitumoral composition according to one of Claims 1, 2 or 5, in which the immunogenic polypeptide is modified so as to have a cytoplasmic location, in

AMENDED SHEET (ARTICLE 19)

514 Rec'd PCTIPIO 1 8 JAN 2020

,

particular by mutation/deletion of the native localization signals.

- 8. Antitumoral composition according to one of claims 1, 2 or 5, in which the immunogenic polypeptide is modified by insertion, in particular at its C-terminal end, of a sequence allowing location in a particular cell compartment.
- 9. Antitumoral composition according to claim 8, in which the immunogenic polypeptide is modified by insertion, in particular at its C-terminal end, of an endocytosis sequence and, in particular, of the sequence IPNYRNM.
- 10. Antitumoral composition according to claim 8, in which the immunogenic polypeptide is modified by insertion, in particular at its C-terminal end, of a sequence allowing anchoring in the membrane of the Golgi apparatus.
- 11. Antitumoral composition according to one of claims 1 to 10, in which the immunogenic polypeptide is derived from a polypeptide of the early region of a papillomavirus and in particular from E6 or E7.
- 12. Antitumoral composition according to claim 11, in which the immunogenic polypeptide is derived from a nononcogenic variant of said E6 or E7 polypeptide of a papillomavirus.
- 13. Antitumoral composition according to one of claims 1 to 10, in which the immunogenic polypeptide is derived from the L1 or L2 polypeptide of a papillomavirus.
- 14. Antitumoral composition according to one of claims 1 to 13, comprising at least one immunogenic polypeptide derived from an early polypeptide and at least one immunogenic polypeptide derived from a late polypeptide of a papillomavirus.
- 15. Antitumoral composition according to one of claims 1 to 14, comprising:
 - (1) an immunogenic polypeptide having a sequence homologous or identical to all or part of that shown in SEQ ID NO: 1,

AMENDED SHEET (ARTICLE 19)

y

- (2) an immunogenic polypeptide having a sequence homologous or identical to all or part of that shown in SEQ ID NO: 2,
- (3) an immunogenic polypeptide having a sequence homologous or identical to all or part of that shown in SEQ ID NO: 1 and an immunogenic polypeptide having a sequence homologous or identical to all or part of that shown in SEQ ID NO: 2,
- (4) an immunogenic polypeptide having a sequence homologous or identical to all or part of that shown in SEQ ID NO: 1, an immunogenic polypeptide derived from the protein L1 of a papillomavirus and/or an immunogenic polypeptide derived from the protein L2 of a papillomavirus,
- (5) an immunogenic polypeptide having a sequence homologous or identical to all or part of that shown in SEQ ID NO: 2, an immunogenic polypeptide derived from the protein L1 of a papillomavirus and/or an immunogenic polypeptide derived from the protein L2 of a papillomavirus, or
- (6) an immunogenic polypeptide having a sequence homologous or identical to all or part of that shown in SEQ ID NO: 1, an immunogenic polypeptide having a sequence homologous or identical to all or part of that shown in SEQ ID NO: 2, an immunogenic polypeptide derived from the protein L1 of a papillomavirus and/or an immunogenic polypeptide derived from the protein L2 of a papillomavirus.
- 16. Antitumoral composition according to one of claims 1 to 15, comprising, in addition, at least one compound enhancing the antitumoral effect of said composition.
- 17. Antitumoral composition according to claim 16, in which said compound is an immunostimulator.
- 18. Antitumoral composition according to claim 17, in which said immunostimulatory compound is selected

	a 5 m	
		,
,		

- from the group consisting of interleukin-2, interleukin-7, interleukin-12 and the coadhesion molecules B7.1 and B7.2.
- 19. Antitumoral composition which comprises, as therapeutic or prophylactic agent, at least one recombinant vector comprising the sequences encoding one or more immunogenic polypeptides, at least one of said polypeptides originating from an early and/or late region of a papillomavirus, and in particular of a human papillomavirus (HPV) type 16, 18, 31, 33 or 45, and being modified so as to have a location different from its native location and, optionally, a compound enhancing the antitumoral effect of said composition.
- 20. Antitumoral composition according to claim 19, in which said immunogenic polypeptides enhancing the antitumoral effect have the characteristics as defined in any one of claims 1 to 18.
- 21. Antitumoral composition according to claim 19 or 20, in which the recombinant vector is derived from a poxvirus and in particular from a vaccinia virus, from a canary poxvirus and from a fowlpox virus.
- 22. Antitumoral composition according to claim 21, in which the recombinant virus is derived from a vaccinia virus selected from the Copenhagen, Wyeth and modified Ankara (MVA) strains.
- 23. Antitumoral composition according to claim 22, in which the recombinant virus is derived from a vaccinia virus of the Copenhagen strain and the sequences encoding said polypeptide(s) are inserted at the level of the TK and/or K1L locus of said vaccinia virus.
- 24. Antitumoral composition according to claim 22, in which the recombinant virus is derived from a vaccinia virus of the MVA strain and the sequences encoding said polypeptide(s) are inserted at the level of at least one of the excision regions I to VI of said vaccinia virus and in particular II and/or III.
- 25. Antitumoral composition according to one of claims 21 to 24, in which the sequences encoding said polypeptide(s) are placed under the control of a

				,
	•	· 1	•	
	•			
	±.			
				1. V
•				

promoter of a gene of a vaccinia virus and in particular of a promoter selected from the promoters of the thymidine kinase (TK), 7.5K, H5R p28, p11 and K1L genes.

- 26. Antitumoral composition according to one of claims 21 to 25, intended for the treatment or the prevention of a papillomavirus infection or tumor, comprising at least one recombinant vector derived from a vaccinia virus of the Copenhagen or MVA strain into which there have been inserted:
 - (1) the sequences encoding an immunogenic polypeptide having a sequence homologous or identical to all or part of that shown in SEQ ID NO: 1,
 - (2) the sequences encoding an immunogenic polypeptide having a sequence homologous or identical to all or part of that shown in SEQ ID NO: 2,
 - (3) the sequences encoding an immunogenic polypeptide having a sequence homologous or identical to all or part of that shown in SEQ ID NO: 1 and an immunogenic polypeptide having a sequence homologous or identical to all or part of that shown in SEQ ID NO: 2,
 - (4) the sequences encoding an immunogenic polypeptide having a sequence homologous or identical to all or part of that shown in SEQ ID NO: 1, an immunogenic polypeptide derived from the protein L1 of a papillomavirus and/or an immunogenic polypeptide derived from the protein L2 of a papillomavirus,
 - (5) the sequences encoding an immunogenic polypeptide having a sequence homologous or identical to all or part of that shown in SEQ ID NO: 2, an immunogenic polypeptide derived from the protein L1 of a papillomavirus and/or an immunogenic polypeptide derived from the protein L2 of a papillomavirus, or
 - (6) the sequences encoding an immunogenic polypeptide having a sequence homologous or

AMENDED SHEET (ARTICLE 19)

			,	
	•	b #		
		,		
	19			

identical to all or part of that shown in SEQ ID NO: 1, an immunogenic polypeptide having a sequence homologous or identical to all or part of that shown in SEQ ID NO: 2, an immunogenic polypeptide derived from the protein L1 of a papillomavirus and/or an immunogenic polypeptide derived from the protein L2 of a papillomavirus.

- 27. Antitumoral composition according to claim 26, comprising in addition the sequences encoding an immunostimulatory compound, preferably chosen from IL-2 or B7.1.
- 28. Antitumoral composition according to one of claims 19 to 27, in which the recombinant vector is live or killed.
- 29. Antitumoral composition according to one of claims 1 to 28, comprising a pharmaceutically acceptable carrier allowing its administration by injection into humans or into animals.
- 30. Recombinant vector comprising at least the sequences encoding an immunogenic polypeptide originating from an early and/or late region of a papillomavirus, said polypeptide having the characteristics defined in claims 1 to 15.
- 31. Recombinant vector according to claim 30, comprising in addition one or more sequences encoding a polypeptide of interest, in particular an immunogenic polypeptide and/or an immunostimulatory polypeptide.
- 32. Recombinant vector according to claims 30 or 31, which is derived from a plasmid or viral vector, in particular from a poxvirus and in particular from a vaccinia virus of the Copenhagen or MVA strain.
- 33. Recombinant vector according to claim 32, which is derived from a vaccinia virus of the Copenhagen or MVA strain into which there have been inserted:
 - (1) the sequences encoding an immunogenic polypeptide having a sequence homologous or identical to all or part of that shown in SEQ ID NO: 1,

,

The state of the s

- (3) the sequences encoding an immunogenic polypeptide having a sequence homologous or identical to all or part of that shown in SEQ ID NO: 1 and an immunogenic polypeptide having a sequence homologous or identical to all or part of that shown in SEQ ID NO: 2,
- (4) the sequences encoding an immunogenic polypeptide having a sequence homologous or identical to all or part of that shown in SEQ ID NO: 1, an immunogenic polypeptide derived from the protein L1 of a papillomavirus and/or an immunogenic polypeptide derived from the protein L2 of a papillomavirus,
- (5) the sequences encoding an immunogenic polypeptide having a sequence homologous or identical to all or part of that shown in SEQ ID NO: 2, an immunogenic polypeptide derived from the protein L1 of a papillomavirus and/or an immunogenic polypeptide derived from the protein L2 of a papillomavirus, or
- encoding immunogenic (6) the sequences an polypeptide having a sequence homologous or identical to all or part of that shown in SEQ ID NO: 1, an immunogenic polypeptide having a sequence homologous or identical to all or part of that shown in SEQ ID NO: immunogenic polypeptide derived from protein L1 of a papillomavirus and/or an immunogenic polypeptide derived from the protein L2 of a papillomavirus.
- 34. Viral particle comprising a recombinant vector according to one of claims 30 to 33.
- 35. Viral particle according to claim 34, in which said immunogenic polypeptide is anchored in the protein structure surrounding said viral particle.

	ı	7 7				i.		
				•				
÷								
			ŕ					
	·							

- 36. Use of an antitumoral composition according to one of claims 1 to 29, of a recombinant vector according to one of claims 30 to 33 or of a viral particle according to claim 34 or 35, for the preparation of a medicament intended for the treatment or for the prevention of cancer or of a tumor.
- 37. Use according to claim 36, for the preparation of a medicament intended for the treatment or for the prevention of cancer of the cervix, of low-grade cervical dysplasia and of a papillomavirus infection.
- 38. Use according to claim 36 or 37, for the preparation of a medicament which can be injected by the intramuscular route.

			÷ •	. #
		· · · · · ·	د :	
		4		
	4.5			
		÷.		
		·		
÷.		*		

}

30

REVENDICATIONS MODIFIEES

[reçues par le Bureau international le 21 janvier 1999 (21.01.99); revendication 1 modifiée; revendications 11-39 modifiées et renumérotées 11-38; autres revendications inchangées (8 pages)]

- Composition antitumorale comprenant à titre d'agent thérapeutique ou prophylactique un ou plusieurs polypeptide(s) immunogène(s), caractérisée en ce que l'un au moins desdits polypeptides est originaire d'une région précoce et/ou tardive d'un papillomavirus et, notamment d'un papillomavirus humain (HPV) de type 16, 18, 31, 33 ou 45, et est modifié de manière à présenter une localisation différente de sa localisation native.
- 2. Composition antitumorale selon la revendication 1, caractérisée en ce que la modification du polypeptide est obtenue par l'introduction de signaux de localisation appropriés et/ou la délétion ou l'inactivation des signaux de localisation natifs.
- Composition antitumorale selon l'une des revendications 1 ou 2, dans laquelle le polypeptide immunogène ayant naturellement une localisation non membranaire, notamment nucléaire, est modifié de manière à présenter une localisation membranaire.
- 4. Composition antitumorale selon la revendication 3, dans laquelle le polypeptide immunogène est modifié par insertion d'une séquence d'ancrage membranaire et, le cas échéant, d'une séquence de sécrétion.
- 5. Composition selon l'une des revendications 1 à 4, caractérisée en ce que le polypeptide est délété de sa séquence de localisation nucléaire.
 - 6. Composition antitumorale selon l'une des revendications 1 à 5, dans laquelle la séquence de sécrétion et/ou d'ancrage membranaire est sélectionnée parmi le groupe constitué par celle de la glycoprotéine rabique, de la glycoprotéine env du virus HIV et de la protéine F du virus de la rougeole.

7. Composition antitumorale selon l'une des revendications 1, 2 ou 5, dans laquelle le polypeptide immunogène est modifié de manière à présenter une localisation cytoplasmique, notamment par mutation/délétion des signaux de localisation natifs.

5

8. Composition antitumorale selon l'une des revendications 1, 2 ou 5, dans laquelle le polypeptide immunogène est modifié par insertion, notamment à son extrémité C-terminale d'une séquence permettant une localisation dans un compartiment cellulaire particulier.

- Composition antitumorale selon la revendication 8, dans laquelle le polypeptide immunogène est modifié par insertion, notamment à son extrémité C-terminale d'une séquence d'endocytose et, en particulier, de la séquence IPNYRNM.
- 15. Composition antitumorale selon la revendication 8, dans laquelle le polypeptide immunogène est modifié par insertion, notamment à son extrémité C-terminale d'une séquence permettant un ancrage dans la membrane de l'appareil de Golgi.
- 11. Composition antitumorale selon l'une des revendications 1 à 10, dans laquelle le polypeptide immunogène dérive d'un polypeptide de la région précoce d'un papillomavirus et, notamment de E6 ou E7.
- 12. Composition antitumorale selon la revendication 11, dans laquelle le polypeptide immunogène dérive d'un variant non oncogène dudit polypeptide E6 ou E7 d'un papillomavirus.
 - 13. Composition antitumorale selon l'une des revendications 1 à 10, dans laquelle le polypeptide immunogène dérive du polypeptide L1 ou L2 d'un papillomavirus.
- 14. Composition antitumorale selon l'une des revendications 1 à 13, comprenant au moins un polypeptide immunogène dérivant d'un polypeptide précoce et au moins un polypeptide immunogène dérivant d'un polypeptide tardif d'un papillomavirus.

- -

5

10

15

20

- 15. Composition antitumorale selon l'une des revendications 1 à 14, comprenant :
 - un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 1,
 - (2) un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 2,
 - (3) un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 1 et un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 2,
- (4) un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 1, un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L1 d'un papillomavirus et/ou un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L2 d'un papillomavirus,
 - (5) un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 2, un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L1 d'un papillomavirus et/ou un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L2 d'un papillomavirus, ou
 - (6) un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 1, un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 2, un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L1 d'un papillomavirus et/ou un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L2 d'un papillomavirus.
- 25 16. Composition antitumorale selon l'une des revendications 1 à 15, comprenant en outre au moins un composé améliorant l'effet antitumoral de ladite composition.
 - 17. Composition antitumorale selon la revendication 16, dans laquelle ledit composé est un immunostimulateur.

- 18. Composition antitumorale selon la revendication 17, dans laquelle ledit composé immunostimulateur est sélectionné parmi le groupe constitué par l'interleukine-2, l'interleukine-7, l'interleukine-12 et les molécules de co-adhésion B7.1 et B7.2.
- 5 19. Composition antitumorale qui comprend à titre d'agent thérapeutique ou prophylactique au moins un vecteur recombinant comprenant les séquences codant pour un ou plusieurs polypeptide(s) immunogène(s), l'un au moins desdits polypeptides étant originaire d'une région précoce et/ou tardive d'un papillomavirus et, notamment d'un papillomavirus humain (HPV) de type 16, 18, 31, 33 ou 45, et étant modifié de manière à présenter une localisation différente de sa localisation native et, éventuellement, pour un composé améliorant l'effet antitumoral de ladite composition.
- 20. Composition antitumorale selon la revendication 19, dans laquelle lesdits polypeptides immunogènes et améliorant l'effet antitumoral ont les caractéristiques telles que définies à l'une quelconque des revendications 1 à 18.
- Composition antitumorale selon la revendication 19 ou 20, dans laquelle le vecteur recombinant dérive d'un poxvirus et notamment d'un virus de la vaccine,
 d'un canaripox et d'un fowlpox.
 - 22. Composition antitumorale selon la revendication 21, dans laquelle le vecteur recombinant dérive d'un virus de la vaccine sélectionné parmi les souches Copenhague, Wyeth et Ankara modifiée (MVA).

25

23. Composition antitumorale selon la revendication 22, dans laquelle le vecteur recombinant dérive d'un virus de la vaccine de la souche Copenhague et les séquences codant pour le ou lesdits polypeptides sont insérées au niveau du locus TK et/ou K1L dudit virus de la vaccine.

30

24. Composition antitumorale selon la revendication 22, dans laquelle le vecteur recombinant dérive d'un virus de la vaccine de la souche MVA et les séquences

15

25

codant pour le ou lesdits polypeptides sont insérées au niveau de l'une au moins des zones d'excision I à VI dudit virus de la vaccine et, notamment II et/ou III.

- 25. Composition antitumorale selon l'une des revendications 21 à 24, dans laquelle les séquences codant pour le ou lesdits polypeptides sont placées sous le contrôle d'un promoteur d'un gène d'un virus de la vaccine et, notamment d'un promoteur sélectionné parmi les promoteurs des gènes thymidine kinase (TK), 7,5K, H5R p28, p11 et K1L.
- 26. Composition antitumorale selon l'une des revendications 21 à 25, destinée au traitement ou la prévention d'une infection ou tumeur à papillomavirus, comprenant au moins un vecteur recombinant dérivé d'un virus de la vaccine de la souche Copenhague ou MVA dans lequel sont insérées :
 - (1) les séquences codant pour un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 1,
 - (2) les séquences codant pour un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 2,
- 20 (3) les séquences codant pour un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 1 et pour un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 2,
 - (4) les séquences codant pour un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 1, pour un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L1 d'un papillomavirus et/ou pour un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L2 d'un papillomavirus,
- (5) les séquences codant pour un polypeptide immunogène ayant une séquence 30 homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 2, pour un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L1 d'un

į

- papillomavirus et/ou pour un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L2 d'un papillomavirus, ou
- (6) les séquences codant pour un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 1, pour un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 2, pour un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L1 d'un papillomavirus et/ou pour un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L2 d'un papillomavirus.

10

20

5

- 27. Composition antitumorale selon la revendication 26, comprenant en outre les séquences codant pour un composé immunostimulateur, de préférence, choisi parmi L'IL-2 ou B7.1.
- 15 28. Composition antitumorale selon l'une des revendications 19 à 27, dans laquelle le vecteur recombinant est vivant ou tué.
 - 29. Composition antitumorale selon l'une des revendications 1 à 28, comportant un support acceptable d'un point de vue pharmaceutique permettant son administration par injection à l'homme ou à l'animal.
 - 30. Vecteur recombinant comprenant au moins les séquences codant pour un polypeptide immunogène originaire d'une région précoce et/ou tardive d'un papillomavirus, ledit polypeptide ayant les caractéristiques définies aux revendications 1 à 15.
 - 31. Vecteur recombinant selon la revendication 30, comprenant en outre une ou plusieurs séquences codant pour un polypeptide d'intérêt, notamment un polypeptide immunogène et/ou un polypeptide immunostimulateur.

- 32. Vecteur recombinant selon la revendication 30 ou 31, dérivant d'un vecteur plasmidique ou viral, notamment d'un poxvirus et en particulier d'un virus de la vaccine de la souche Copenhague ou MVA.
- 5 33. Vecteur recombinant selon la revendication 32, dérivant d'un virus de la vaccine de la souche Copenhague ou MVA dans lesquels sont insérées :
 - les séquences codant pour un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 1,
- 10 (2) les séquences codant pour un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 2,
 - (3) les séquences codant pour un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 1 et pour un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 2,
 - (4) les séquences codant pour un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 1, pour un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L1 d'un papillomavirus et/ou pour un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L2 d'un papillomavirus,
 - (5) les séquences codant pour un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 2, pour un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L1 d'un papillomavirus et/ou pour un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L2 d'un papillomavirus, ou
 - (6) les séquences codant pour un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 1, pour un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à tout ou partie de celle montrée dans la SEQ ID NO: 2, pour un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L1 d'un papillomavirus

25

15

et/ou pour un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L2 d'un papillomavirus.

- Particule virale comprenant un vecteur recombinant selon l'une des revendications
 30 à 33.
 - 35. Particule virale selon la revendication 34, dans laquelle ledit polypeptide immunogène est ancré dans la structure protéique entourant ladite particule virale.
- 10 36. Utilisation d'une composition antitumorale selon l'une des revendications 1 à 29, d'un vecteur recombinant selon l'une des revendications 30 à 33 ou d'une particule virale selon la revendication 34 ou 35, pour la préparation d'un médicament destiné au traitement ou à la prévention d'un cancer ou d'une tumeur.
- 15 37. Utilisation selon la revendication 36, pour la préparation d'un médicament destiné au traitement ou à la prévention d'un cancer du col de l'utérus, d'une dysplasie du col de bas grade et d'une infection à papillomavirus.
- 38. Utilisation selon la revendication 36 ou 37, pour la préparation d'un médicament injectable par la voie intramusculaire.

WO 99/03885 PCT/FR98/01576

PATENT COOPERATION TREATY

From the INTERNATIONAL BUREAU

PCT

NOTICE INFORMING THE APPLICANT OF THE COMMUNICATION OF THE INTERNATIONAL APPLICATION TO THE DESIGNATED OFFICES

(PCT Rule 47.1(c), first sentence)

To:

MARTIN, J an-Jacques
Cabinet Regimbeau
26, avenue Kléber
F-75116 Paris
FRANCE

[STAMP]

Date of mailing (day/month/year) 28 January 1999 (28.01.99)			and the state of t	
Applicant's or agent's file reference 339219/17059		IMPORTANT NOTICE		
International application No. International filing da PCT/FR98/01576 International filing da International Application No.		ate (day/month/year) 98)	Priority date (day/month/year) 18 July 1997 (18.07.97)	
Applicant TRANSGENE S.A. etc				

Notice is hereby given that the International Bureau has communicated, as provided in Article 20, the international application to the following designated Offices on the date indicated above as the date of mailing of this Notice: AU,BR,CA,CN,EP,IL,JP,KP,KR,US

In accordance with Rule 47.1(c), third sentence, each designated Office will accept the present Notice as conclusive evidence that the communication of the international application has duly taken place on the date of mailing indicated above and no copy of the international application is required to be furnished by the applicant to the designated Office(s).

- 2. The following designated Offices have waived their requirement whereby this communication must take place by that date: AL,AM,AP,AT,AZ,BA,BB,BG,BY,CH,CU,CZ,DE,DK,EA,EE,ES,FI,GB,GE,GH,GM,HR,HU,ID,IS,KE,KG,KZ,LC,LK,LR,LS,LY,LU,LV,MD,MG,MK,MN,MW,MX,NO,NZ,OA,PL,PT,RO,RU,SD,SE,SG,SI,SK,SL,TJ,TM,TR,TT,UA,UG,UZ,VN,YU,ZW Communication will take place only when requested by these Offices. Moreover, the applicant is not required to furnish a copy of the international application to the Offices in question (Rule 49.1)a-bis)).
- 3. Enclosed with this Notice is a copy of the international application as published by the International Bureau on

28 January 1999 (28.01.99) under No. WO 99/03885

REMINDER REGARDING CHAPTER 11 (Article 31.2)(a) and Rule 54.2)

If the applicant wishes to postpone entry into the national phase until 30 months (or later in some Offices) from the priority date, a demand for international preliminary examination must be filed with the competent International Preliminary Examining Authority before the expiration of 19 months from the priority date.

It is the applicant's sole responsibility to monitor the 19-month time limit.

Note that only an applicant who is a national or resident of a PCT Contracting State which is bound by Chapter II has the right to file a demand for international preliminary examination.

REMINDER REGARDING ENTRY INTO THE NATIONAL PHASE (Article 22 or 39(1))

If the applicant wishes to proceed with the international application in the **national phase**, he must, within 20 months or 30 months, or later in some Offices, perform the acts referred to therein before each designated or elected Office.

For further important information on the time limits and acts to be performed for entering the national phase, see the Annex to Form PCT/IB/301 (Notification of Receipt of Record Copy) and Volume II of the PCT Applicant's Guide.

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland Authorized officer:

J. Zahra

Facsimile No. (41-22) 740.14.35

Telephone No. (41-22)338.83.38

THIS PAGE BLANK (USPTG)

L'ADMINISTRATION CHARGEE DE Expéditeur : L'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVE 09/462993

Z nd correcte Jerston
EN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

PCT

Destinataire MARTIN, J. Cabinet REGIMBEAU 26, avenue Kléber 75116 Paris

NOTIFICATION DE TRANSMISSION DU RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

(règle 61.1 DU PCT)

Date d'expédition (jour/mois/année)

17. 11. 99

Référence du dossier du déposant ou du mandataire 339219/17059

NOTIFICATION IMPORTANTE

Demande internationale n°

Date du dépôt international (jour/mois/année) Date de priorité (jour/mois/année)

PCT/FR 98/01576

17/07/1998

18/07/1997

Déposant

FRANCE

TRANSGENE S.A. et al.

- Il est notifié au déposant que l'administration chargée de l'examen préliminaire internationale a établi le rapport d'examen préliminaire international pour la demande internationale et le lui transmet ci-joint, accompagné, le cas
- Une copie du présent rapport et, le cas échéant, de ses annexes, est transmise au Bureau international pour communication à tous les offices élus.
- Si tel ou tel office élu l'exige, le Bureau international établira une traduction en langue anglaise du rapport (à l'exclusion des annexes de celui-ci) et la transmettra aux offices intéressés. 3.

RAPPEL 4.

Pour aborder la phase nationale auprès de chaque office élu, le déposant doit accomplir certains actes (dépôt de traduction et paiement des taxes nationales) dans le délai de 30 mois à compter de la date de priorité (ou plus tard pour ce qui concerne certains offices) (article 39.1) (voir aussi le rappel envoyé par le Bureau international dans le formulaire PCT/IB/301).

Lorsqu'une traduction de la demande internationale doit être remise à un office élu, elle doit comporter la traduction de toute annexe du rapport d'examen préliminaire international. Il appartient au déposant d'établir la traduction en question et de la remettre directement à chaque office élu intéressé.

Pour plus de précisions en ce qui concerne les délais applicables et les exigences des offices élus, voir le Volume II du Guide du déposant du PCT.

Nom et adresse postale de l'administration chargée de l'examen préliminaire international

> Office Européen des Brevets D-80298 Munich Tel. (+49-89) 2399-0, Tx: 523656 epmu d Fax: (+49-89) 2399-4465

Fonctionnaire autorisé

Ricardo Peralt Lappas

tel 23948052



THIS PAGE BLANK (USPTO)

TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS

PCT

RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

(article 36 et règle 70 du PCT)

Référence du dos nandataire 339219/17059	sier du déposant ou du	POUR SUITE A DONNER	voir la notif préliminaire	ication de transmission du rapport d'examen e international (formulaire PCT/IPEA/416)
Demande interna	tionale n°	Date du dépot international (jour/r	nois/année)	Date de priorité (jour/mois/année)
PCT/FR98/01		17/07/1998		18/07/1997
Classification inte C07K14/025	ernationale des brevets (Cl	B) ou à la fois classification nationale	et CIB	
Déposant				
TRANSGENE	S.A. et al.			
Le présent internation	rapport d'examen préli al, est transmis au dép	iminaire international, établi par l' osant conformément à l'article 36	administarat	ion chargée de l'examen préliminaire
2. Ce RAPP	ORT comprend 5 feuille	s, y compris la présente feuille d	e couverture) .
été m l'admi admir Ces anne 3. Le préser	odifiées et qui servent dinistration chargée de l'inistratives du PCT).	de base au present rapport ou de examen préliminaire internationa	l (voir la règl	des revendications ou des dessins qui ont tenant des rectifications faites auprès de e 70.16 et l'instruction 607 des Instructions
ıı 🗆] Priorité			1. 114.4
iii 🗆	Absence de formulat d'application industri	tion d'opinion quant à la nouveau elle	té, l'activité	inventive et la possibilite
IV [Absence d'unité de l	'invention		a de appointité
V Ø	Déclaration motivée d'application industri	selon l'article 35(2) quant à la no ielle; citations et explications à l'a	ouveauté, l'ac appui de cett	ctivité inventive et la possibilité e déclaration
	Certains documents			
VII 🛭	Irrégularités dans la	demande internationale		•
VIII C	Observations relativ	es à la demande internationale		
Date de préser internationale 15/02/1999	ntation de la demande d'ex	amen préliminaire Date	d'achèvemen	t du présent rapport j 9. 10. 99
		- Landa Cont	tionnaire auto	risé Jagordanio,
l'examen prélin	e postale de l'administratio ninaire international: Iffice européen des brevets	S S		(se of the second secon
<i> </i>	-80298 Munich él. +49 89 2399 - 0 Tx: 52	Kaa	ıs, V	Tan Trans. It
	el. +49 89 2399 - 0 1x: 52 av: ±49 89 2399 - 4465	Mo d	o tálánhana t	49 89 2399 8704

THIS PAGE BLANK (USPTO)

RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

Demande internationale n° PCT/FR98/01576

I. I	Base	du	rap	port
------	------	----	-----	------

1.	Ce rapport a été rédigé sur la base des éléments ci-après (les feuilles de remplacement qui ont été remises à l'office récepteur en réponse à une invitation faite conformément à l'article 14 sont considérées, dans le présent rapport, comme "initialement déposées" et ne sont pas jointes en annexe au rapport puisqu'elles ne contiennement de modifications.):						
Description, pages:							
	1-3	9	version initiale				
	Rev	vendications, N°:					
	1-2	0	reçue(s) le	08/11/1999	avec la lettre du	08/11/1999	
	Des	ssins, feuilles:			-		
	1/5-	-5/5	version initiale				
	1-1	1	version initiale (liste des	sequences)			
2.	Les	modifications ont e	entrainé l'annulation :				
		de la description,	pages:				
		des revendications	s, n ^{os} :				
		des dessins,	feuilles :				
3.		Le présent rapport comme allant au-d (règle 70.2(c)) :	a été formulé abstraction faite lelà de l'exposé de l'invention te	(de certaines) el qu'il a été dé	des modifications, q éposé, comme il est ir •	ui ont été considérées ndiqué ci-après	
4.	Obs	ervations complém	entaires, le cas échéant :				

THIS PAGE BLANK (USP')

RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

Demande internationale n° PCT/FR98/01576

V. Déclaration motivée selon l'article 35(2) quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application industrielle; citations et explications à l'appui de cette déclaration

1. Déclaration

Nouveauté

Oui: Revendications 2-14, 20

Non: Revendications 1, 15-19

Activité inventive

Oui: Revendications

Non: Revendications 1-20

Possibilité d'application industrielle Oui : Revendications 1-20

Non: Revendications

2. Citations et explications

voir feuille séparée

VII. Irrégularités dans la demande internationale

Les irrégularités suivantes, concernant la forme ou le contenu de la demande internationale, ont été constatées :

voir feuille séparée

| }

THIS PAGE BLANK (USP)

- 1) La présente demande concerne une composition antitumorale comprenant au moins un vecteur recombinant comprenant des séquences codant pour un ou plusieurs polypeptide(s) immunogène(s) présentant naturellement une localisation non membranaire, ce ou ces polypeptides étant modifiés par insertion d'une séquence d'ancrage membranaire de manière à présenter une localisation membranaire dans les cellules dans lesquelles ils sont exprimés. La demande concerne également le vecteur en lui-même, une particule virale le comprenant et une composition antitumorale comprenant le ou les polypeptides modifiés. Enfin, la demande concerne l'utilisation de ladite composition pour la préparation d'un médicament déstiné au traitement ou à la prévention d'un cancer du col de l'utérus, d'une dysplasie du col de bas grade ou d'une infection à papillomavirus.
- 2) Le document WO-A-94/21680 décrit des vecteurs comprenant des séquences codant pour un polypeptide immunogène fusionné avec une séquence signal de reticulum endoplasmique ("ER signal sequence") et leur utilisation dans des compositions pour le traitement des cancers et des infections virales (cf. page 4, ligne 8- page 5, ligne 15; page 9, ligne 24- page 12, ligne 7; page 16, ligne 4- page 19, ligne 4). Il est décrit que le polypeptide peut avoir une taille comprise entre environ 5 et environ 1000 acides aminés et peut, par exemple, dériver de la région précoce d'un virus (cf. page 7, lignes 16-30). Le signal ER intervient pour permettre l'ancrage des polypeptides chimères dans la membrane du reticulum endoplasmique (cf. page 6, ligne 31- page 7, ligne 15) afin de pouvoir ensuite être présentés à la surface des cellules par les molécules de classe I du MCH (cf. page 3, lignes 2-7). Cette divulgation correspond exactement à l'approche présentée dans le cadre de la présente invention par la demanderesse à la page 6, lignes 8 à 23.

Le document WO-A-94/21680 prive donc de nouveauté l'objet des revendications 1 et 15 à 19.

3) Comme l'indique la demanderesse à la page 7, lignes 6 à 28, le choîx du signal de localisation est vaste et n'est pas limité à des signaux de localisation ciblant une membrane d'un compartiment cellulaire particulier. De même, le document WO-A-94/21680 décrit qu'il est possible remplacer la séquence ER par tout autre séquence signal connue. De plus, l'adaptation de la composition antitumorale décrite dans ce document à une utilisation déstinée au traitement ou à la prévention d'une infection ou

THIS PAGE BLANK (USP!C)

tumeur à papillomavirus ne semble pas dépasser les compétences normales de l'homme du métier, étant donné que, comme le reconnait la demanderesse aux pages 2 et 3, les gènes précoces et tardifs d'un certain nombre de papillomavirus avaient déjà été identifiés et clonés avant la date de priorité revendiquée. L'homme du métier n'aurait donc eu qu'à utiliser comme polypeptide d'adénovirus dans la composition dudit document un polypeptide de papillomavirus qu'il avait à disposition. Par conséquent, L'objet des revendications 3 à 10 et 20 n'implique donc pas d'activité inventive (Article 33(3) PCT).

- 4) L'objet de la revendication 2 représente un choix évident qui se serait présenté à l'homme du métier connaissant WO-A-94/21680 et les caractéristiques des revendications 11 à 14 sont purement conventionnelles. Ces revendications ne satisfont donc pas non plus au critère énoncé par l'article 33(3) PCT).
- 5) Les revendications 1 à 20 sont susceptibles d'application industrielle telle que définie par l'article 33(3) PCT.
- 6) Le présent rapport a été établi en présumant que toutes les revendicationsbénéficient de la date de priorité revendiquée. Ainsi, le document "WO-A-96/39178" n'a pas été considéré comme faisant partie de l'état de la technique tel que défini par le règlement d'éxécution (Règle 64(1)-(3) PCT).
- 7) Contrairement à ce qu'exige la règle 5.1 a) ii) PCT, la description n'indique pas l'état de la technique antérieure pertinent exposé dans le document WO-A-94/21680 et ne cite pas ce document.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

Revendications

1. Composition antitumorale comprenant au moins un vecteur recombinant renfermant les séquences codant pour un ou plusieurs polypeptide(s) immunogène(s), caractérisée en ce que l'un au moins desdits polypeptides est un polypeptide présentant naturellement une localisation non membranaire et qui est modifié par insertion d'une séquence d'ancrage membranaire de manière à présenter une localisation membranaire dans les cellules dans lesquelles il est exprimé.

5

15

- 2. Composition antitumorale selon la revendication 1, caractérisée en ce que ledit polypeptide présente naturellement une localisation nucléaire et est en outre délété de sa séquence naturelle de localisation nucléaire.
 - 3. Composition antitumorale selon l'une des revendications 1 et 2, caractérisée en ce que ladite séquence d'ancrage membranaire est sélectionnée parmi le groupe constitué par celle de la glycoprotéine rabique, de la glycoprotéine env du virus HIV et de la protéine F du virus de la rougeole.
 - 4. Composition antitumorale selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisée en ce que ledit polypeptide immunogène est originaire d'une région précoce et/ou tardive d'un papillomavirus.
- 20 5. Composition antitumorale selon la revendication 4, caractérisée en ce que ledit polypeptide immunogène dérive d'un polypeptide de la région précoce d'un papillomavirus.
 - 6. Composition antitumorale selon la revendication 5, caractérisée en ce que ledit polypeptide immunogène dérive d'un polypeptide E6 ou E7 d'un papillomavirus.
- 7. Composition antitumorale selon la revendication 6, caractérisée en ce que ledit polypeptide immunogène dérive d'un variant non oncogène dudit polypeptide E6 ou E7 d'un papillomavirus.
 - 8. Composition antitumorale selon la revendication 4, caractérisée en ce que ledit polypeptide immunogène dérive du polypeptide L1 ou L2 d'un papillomavirus.
- 30 9. Composition antitumorale selon l'une des revendications 1 à 8, caractérisée en ce qu'au moins un polypeptide immunogène dérive d'un polypeptide précoce et au

THIS PAGE BLANK IN

moins un polypeptide immunogène dérive d'un polypeptide tardif d'un papillomavirus.

- 10. Composition antitumorale selon l'une des revendications 1 à 9, caractérisée en ce qu'au moins un polypeptide immunogène est tel que :
- (1) ledit polypeptide immunogène a une séquence homologue ou identique à celle montrée dans la SEQ ID NO: 1,
 - (2) ledit polypeptide immunogène a une séquence homologue ou identique à celle montrée dans la SEQ ID NO: 2,
 - (3) ledit polypeptide immunogène a une séquence homologue ou identique à celle montrée dans la SEQ ID NO: 1 et un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à celle montrée dans la SEQ ID NO: 2,

10

15

- (4) ledit polypeptide immunogène a une séquence homologue ou identique à celle montrée dans la SEQ ID NO: 1, un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L1 d'un papillomavirus et/ou un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L2 d'un papillomavirus,
- (5) ledit polypeptide immunogène a une séquence homologue ou identique à celle montrée dans la SEQ ID NO: 2, un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L1 d'un papillomavirus et/ou un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L2 d'un papillomavirus, ou
- 20 (6) ledit polypeptide immunogène a une séquence homologue ou identique à celle montrée dans la SEQ ID NO: 1, un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à celle montrée dans la SEQ ID NO: 2, un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L1 d'un papillomavirus et/ou un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L2 d'un papillomavirus.
- 25 11. Composition antitumorale selon l'une des revendications 1 à 10, caractérisée en ce que ledit vecteur recombinant comprend en outre les séquences codant pour au moins un composé améliorant l'effet antitumoral de ladite composition.
 - 12. Composition antitumorale selon la revendication 11, caractérisée en ce que ledit composé améliorant l'effet antitumoral est un immunostimulateur.
- 30 13. Composition antitumorale selon la revendication 12, caractérisée en ce que ledit composé immunostimulateur est sélectionné parmi le groupe constitué par

THIS PAGE BLANK (USPTO)

l'interleukine-2, l'interleukine-7, l'interleukine-12 et les molécules de co-adhésion B7.1 et B7.2.

- 14. Composition antitumorale selon l'une des revendications 1 à 13, caractérisée en ce que ledit vecteur recombinant dérive d'un poxvirus.
- 5 15. Composition antitumorale selon l'une des revendications 1 à 14, renfermant un support acceptable d'un point de vue pharmaceutique permettant son administration par injection à l'homme ou à l'animal.
 - 16. Vecteur recombinant comprenant les séquences codant pour un ou plusieurs polypeptide(s) immunogène(s), caractérisé en ce que l'un au moins desdits polypeptides présente les caractéristiques définies aux revendications 1 à 15.
 - 17. Particule virale comprenant un vecteur recombinant selon la revendication 16.

10

- 18. Composition antitumorale caractérisée en ce qu'elle comprend un ou plusieurs polypeptide(s) immunogène(s), caractérisée en ce que l'un au moins desdits polypeptides présente les caractéristiques définies aux revendications 1 à 10.
- 15 19 Utilisation d'une composition antitumorale selon l'une des revendications 1 à 15 et 18, d'un vecteur recombinant selon la revendication 16 ou d'une particule virale selon la revendication 17, pour la préparation d'un médicament destiné au traitement ou à la prévention d'un cancer ou d'une tumeur.
- 20. Utilisation selon la revendication 19, pour la préparation d'un médicament destiné
 au traitement ou à la prévention d'un cancer du col de l'utérus, d'une dysplasie du
 col de bas grade ou d'une infection à papillomavirus.

THIS PAGE BLANK IUSPIO

09/46299\$9_

voir la notification de transmission du rapport d'examen

TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS

PCT

REC'D	19	NOV	1999	
17/52)	F	OT	

RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

(article 36 et règle 70 du PCT)

mandataire 339219/		9	POUR SUITE A DO	NNER		ication de transmission international (formulai	
Demande i	nterna	tionale n°	Date du dépot internation	al <i>(jour/m</i>	ois/année)	Date de priorité (jour	/mois/année)
PCT/FR9	98/01	576	17/07/1998			18/07/1997	
Classificati C07K14/		rnationale des brevets (CIB	ou à la fois classification n	ationale e	CIB	,	
Déposant		0.4 .4 .1					
THANS	iENE	S.A. et al.					
		rapport d'examen prélim al, est transmis au dépos			dministarati	on chargée de l'exar	men préliminaire
2. Ce R	APPC	RT comprend 5 feuilles,	y compris la présente fe	euille de	couverture.		
é '' a	té mo admir dmini	ccompagné d'ANNEXES difiées et qui servent de nistration chargée de l'ex stratives du PCT). es comprennent 3 feuille	base au présent rapport amen préliminaire intern	t ou de fe	euilles conte	enant des rectificatio	ns faites auprès de
		·····					
3. Le pr	ésent	rapport contient des ind	ications relatives aux po	ints suiv	ants:		
1	X	Base du rapport					
11		Priorité					
111		Absence de formulation d'application industrielle	n d'opinion quant à la no e	uveauté,	l'activité in	ventive et la possibil	ité
IV		Absence d'unité de l'inv	vention				
v	Ø		lon l'article 35(2) quant à e; citations et explication				ossibilité
VI		Certains documents cit	és	6			
VII	\boxtimes	Irrégularités dans la de	mande internationale	Ü	and the same	H A H L Hama &	ari 8 three tens
VIII		Observations relatives	à la demande internation	nale	• • • • • • • • • • • • • • • • • • •	The second secon	
Date de pri		tion de la demande d'exame	en préliminaire	Date d'a	chèvement d	lu présent rapport	
	15/02/1999						1 9. 10. 99
		postale de l'administration ch aire international:	nargée de	Fonction	naire autoris	é	ST.
<u></u>	Office européen des brevets D-80298 Munich Tél. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 epmu d			Kaas,	v		
		+49 89 2399 - 4465		N° de té	éphone +49	89 2399 8704	Down the
F	comulaire PCT/IPEA/409 (fauille de couverture) (ianvier 1994)						

Référence du dossier du déposant ou du

RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

Demande internationale n° PCT/FR98/01576

I.	Ba	Base du rapport						
1	raj	Ce rapport a été rédigé sur la base des éléments ci-après (les feuilles de remplacement qui ont été remises à l'office récepteur en réponse à une invitation faite conformément à l'article 14 sont considérées, dans le présent rapport, comme "initialement déposées" et ne sont pas jointes en annexe au rapport puisqu'elles ne contiennent pas de modifications.):						
	De	scription, pages:						
	1-3	39	version initiale					
	Re	vendications, N°:						
	1-2	0	reçue(s) le	08/11/1999	avec la lettre du	08/11/1999		
	Des	ssins, feuilles:						
	1/5	-5/5	version initiale					
	1-1	1 ,	version initiale (liste des s	equences)				
2.	. Les modifications ont entrainé l'annulation :							
		de la description,	pages :					
		des revendications	, n ^{os} :					
		des dessins,	feuilles :					
3.		Le présent rapport comme allant au-de (règle 70.2(c)):	a été formulé abstraction faite (elà de l'exposé de l'invention tel	de certaines) qu'il a été dép	des modifications, qui posé, comme il est ind	ont été considérées liqué ci-après		

4. Observations complémentaires, le cas échéant :

THIS PAGE BLANK (USPTO)

RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

Demande internationale n° PCT/FR98/01576

V. Déclaration motivée selon l'article 35(2) quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application industrielle; citations et explications à l'appui de cette déclaration

1. Déclaration

Nouveauté Oui: Revendications 2-14, 20

Non: Revendications 1, 15-19

Activité inventive Oui : Revendications

Non: Revendications 1-20

Possibilité d'application industrielle Oui : Revendications 1-20

Non: Revendications

2. Citations et explications

voir feuille séparée

VII. Irrégularités dans la demande internationale

Les irrégularités suivantes, concernant la forme ou le contenu de la demande internationale, ont été constat´s:

voir feuille séparée

THIS PAGE BLANK (USPTO)

- 1) La présente demande concerne une composition antitumorale comprenant au moins un vecteur recombinant comprenant des séquences codant pour un ou plusieurs polypeptide(s) immunogène(s) présentant naturellement une localisation non membranaire, ce ou ces polypeptides étant modifiés par insertion d'une séquence d'ancrage membranaire de manière à présenter une localisation membranaire dans les cellules dans lesquelles ils sont exprimés. La demande concerne également le vecteur en lui-même, une particule virale le comprenant et une composition antitumorale comprenant le ou les polypeptides modifiés. Enfin, la demande concerne l'utilisation de ladite composition pour la préparation d'un médicament déstiné au traitement ou à la prévention d'un cancer du col de l'utérus, d'une dysplasie du col de bas grade ou d'une infection à papillomavirus.
- 2) Le document WO-A-94/21680 décrit des vecteurs comprenant des séquences codant pour un polypeptide immunogène fusionné avec une séquence signal de reticulum endoplasmique ("ER signal sequence") et leur utilisation dans des compositions pour le traitement des cancers et des infections virales (cf. page 4, ligne 8- page 5, ligne 15; page 9, ligne 24- page 12, ligne 7; page 16, ligne 4- page 19, ligne 4). Il est décrit que le polypeptide peut avoir une taille comprise entre environ 5 et environ 1000 acides aminés et peut, par exemple, dériver de la région précoce d'un virus (cf. page 7, lignes 16-30). Le signal ER intervient pour permettre l'ancrage des polypeptides chimères dans la membrane du reticulum endoplasmique (cf. page 6, ligne 31- page 7, ligne 15) afin de pouvoir ensuite être présentés à la surface des cellules par les molécules de classe I du MCH (cf. page 3, lignes 2-7). Cette divulgation correspond exactement à l'approche présentée dans le cadre de la présente invention par la demanderesse à la page 6, lignes 8 à 23.

Le document WO-A-94/21680 prive donc de nouveauté l'objet des revendications 1 et 15 à 19.

3) Comme l'indique la demanderesse à la page 7, lignes 6 à 28, le choix du signal de localisation est vaste et n'est pas limité à des signaux de localisation ciblant une membrane d'un compartiment cellulaire particulier. De même, le document WO-A-94/21680 décrit qu'il est possible remplacer la séquence ER par tout autre séquence signal connue. De plus, l'adaptation de la composition antitumorale décrite dans ce document à une utilisation déstinée au traitement ou à la prévention d'une infection ou

tumeur à papillomavirus ne semble pas dépasser les compétences normales de l'homme du métier, étant donné que, comme le reconnait la demanderesse aux pages 2 et 3, les gènes précoces et tardifs d'un certain nombre de papillomavirus avaient déjà été identifiés et clonés avant la date de priorité revendiquée. L'homme du métier n'aurait donc eu qu'à utiliser comme polypeptide d'adénovirus dans la composition dudit document un polypeptide de papillomavirus qu'il avait à disposition. Par conséquent, L'objet des revendications 3 à 10 et 20 n'implique donc pas d'activité inventive (Article 33(3) PCT).

- 4) L'objet de la revendication 2 représente un choix évident qui se serait présenté à l'homme du métier connaissant WO-A-94/21680 et les caractéristiques des revendications 11 à 14 sont purement conventionnelles. Ces revendications ne satisfont donc pas non plus au critère énoncé par l'article 33(3) PCT).
- 5) Les revendications 1 à 20 sont susceptibles d'application industrielle telle que définie par l'article 33(3) PCT.
- 6) Le présent rapport a été établi en présumant que toutes les revendications bénéficient de la date de priorité revendiquée. Ainsi, le document "WO-A-96/39178" n'a pas été considéré comme faisant partie de l'état de la technique tel que défini par le règlement d'éxécution (Règle 64(1)-(3) PCT).
- 7) Contrairement à ce qu'exige la règle 5.1 a) ii) PCT, la description n'indique pas l'état de la technique antérieure pertinent exposé dans le document WO-A-94/21680 et ne cite pas ce document.

Revendications

- 1. Composition antinumorale comprenant au moins un vecteur recombinant renfermant les séquences codant pour un ou plusieurs polypeptide(s) immunogène(s), caractérisée en ce que l'un au moins desdits polypeptides est un polypeptide présentant naturellement une localisation non membranaire et qui est modifié par insertion d'une séquence d'ancrage membranaire de manière à présenter une localisation membranaire dans les cellules dans lesquelles il est exprimé.
- 2. Composition antitumorale selon la revendication 1, caractérisée en ce que ledit polypeptide présente naturellement une localisation nucléaire et est en outre délété de sa séquence naturelle de localisation nucléaire.

- Composition antitumorale selon l'une des revendications 1 et 2, caractérisée en ce que ladite séquence d'ancrage membranaire est sélectionnée parmi le groupe constitué par celle de la glycoproteine rabique, de la glycoproteine env du virus HIV et de la protéine F du virus de la rougeole.
 - 4. Composition antitumorale selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisée en ce que ledit polypeptide immunogène est originaire d'une région précoce et/ou tardive d'un papillomavirus.
- 20 5. Composition antitumorale selon la revendication 4, caractérisée en ce que ledit polypeptide immunogène dérive d'un polypeptide de la région précoce d'un papillomavirus.
 - 6. Composition antitumorale selon la revendication 5, caractérisée en ce que ledit polypeptide immunogène dérive d'un polypeptide E6 ou E7 d'un papillomavirus.
- Composition antitumorale selon la revendication 6, caractérisée en ce que ledit polypeptide immunogène dérive d'un variant non oncogène dudit polypeptide E6 ou E7 d'un papillomavirus.
 - 8. Composition antitumorale selon la revendication 4, caractérisée en ce que ledit polypeptide immunogène dérive du polypeptide L1 ou L2 d'un papillomavirus.
- Composition antitumorale selon l'une des revendications 1 à 8, caractérisée en ce qu'au moins un polypeptide immunogène dérive d'un polypeptide précoce et au

THIS L'HIRE DITHUAL (ASLIA)

- moins un polypeptide immunogène dérive d'un polypeptide tardif d'un papillomavirus.
- 10. Composition antitumorale selon l'une des revendications 1 à 9, caractérisée en ce qu'au moins un polypeptide immunogène est tel que :
- (1) ledit polypeptide immunogène a une séquence homologue ou identique à celle montrée dans la SEQ ID NO: 1,

10

15

- (2) ledit polypeptide immunogène a une séquence homologue ou identique à celle montrée dans la SEQ ID NO: 2,
- (3) ledit polypeptide immunogène a une séquence homologue ou identique à celle montrée dans la SEQ ID NO: 1 et un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à celle montrée dans la SEQ ID NO: 2,
- (4) ledit polypeptide immunogène a une séquence homologue ou identique à celle montrée dans la SEQ ID NO: 1, un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L1 d'un papillomavirus et/ou un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L2 d'un papillomavirus,
- (5) ledit polypeptide immunogène a une séquence homologue ou identique à celle montrée dans la SEQ ID NO: 2, un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L1 d'un papillomavirus et/ou un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L2 d'un papillomavirus, ou
- 20 (6) ledit polypeptide immunogène a une séquence homologue ou identique à celle montrée dans la SEQ ID NO: 1, un polypeptide immunogène ayant une séquence homologue ou identique à celle montrée dans la SEQ ID NO: 2, un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L1 d'un papillomavirus et/ou un polypeptide immunogène dérivant de la protéine L2 d'un papillomavirus.
- 25 11. Composition antitumorale selon l'une des revendications 1 à 10, caractérisée en ce que ledit vecteur recombinant comprend en outre les séquences codant pour au moins un composé améliorant l'effet antitumoral de ladite composition.
 - 12. Composition antitumorale selon la revendication 11, caractérisée en ce que ledit composé améliorant l'effet antitumoral est un immunostimulateur.
- 30 13. Composition antitumorale selon la revendication 12, caractérisée en ce que ledit composé immunostimulateur est sélectionné parmi le groupe constitué par

-28<u>-10-0</u>0 - <u>-10-2</u>01-

- l'interleukine-2, l'interleukine-7, l'interleukine-12 et les molécules de co-adhésion B7.1 et B7.2.
- 14. Composition antitumorale selon l'une des revendications 1 à 13, caractérisée en ce que ledit vecteur recombinant dérive d'un poxvirus.
- 5 15. Composition antitumorale selon l'une des revendications l à 14, renfermant un support acceptable d'un point de vue pharmaceutique permettant son administration par injection à l'homme ou à l'animal.
 - 16. Vecteur recombinant comprenant les séquences codant pour un ou plusieurs polypeptide(s) immunogène(s), caractérisé en ce que l'un au moins desdits polypeptides présente les caractéristiques définies aux revendications 1 à 15.
 - 17. Particule virale comprenant un vecteur recombinant selon la revendication 16.
 - 18. Composition antitumorale caractérisée en ce qu'elle comprend un ou plusieurs polypeptide(s) immunogène(s), caractérisée en ce que l'un au moins desdits polypeptides présente les caractéristiques définies aux revendications 1 à 10.
- 15. Utilisation d'une composition antitumorale selon l'une des revendications 1 à 15 et 18, d'un vecteur recombinant selon la revendication 16 ou d'une particule virale selon la revendication 17, pour la préparation d'un médicament destiné au traitement ou à la prévention d'un cancer ou d'une tumeur.
- Utilisation selon la revendication 19, pour la préparation d'un médicament destiné au traitement ou à la prévention d'un cancer du col de l'utérus, d'une dysplasie du col de bas grade ou d'une infection à papillomavirus.

1

LISTE DE SEQUENCES

- (1) INFORMATION GENERALE:
 - (i) DEPOSANT:
 - (A) NOM: Transgene SA
 - (B) RUE: 11 rue de Molsheim
 - (C) VILLE: Strasbourg
 - (E) PAYS: France
 - (F) CODE POSTAL: 67082
 - (G) TELEPHONE: (33) 03 88 27 91 00
 - (H) TELECOPIE: (33) 03 88 27 91 11
 - (ii) TITRE DE L' INVENTION: composition antitumorale a base de polypeptide immunogene de localisation cellulaire modifiee.
 - (iii) NOMBRE DE SEQUENCES: 23
 - (iv) FORME LISIBLE PAR ORDINATEUR:
 - (A) TYPE DE SUPPORT: Tape
 - (B) ORDINATEUR: IBM PC compatible
 - (C) SYSTEME D' EXPLOITATION: PC-DOS/MS-DOS
 - (D) LOGICIEL: PatentIn Release #1.0, Version #1.25 (OEB)
- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 1:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 243 acides aminés
 - (B) -TYPE:-acide aminé---
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Human papillomavirus
 - (B) SOUCHE: HPV-16
 - (C) INDIVIDUEL ISOLE: proteine E6 fusionnee signaux de la proteine F
 - (vii) SOURCE IMMEDIATE:
 - (B) CLONE: E6*TMF
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 1:
 - Met Gly Leu Lys Val Asn Val Ser Ala Ile Phe Met Ala Val Leu Leu 1 5 10 15
 - Thr Leu Gln Thr Pro Thr Gly Gln Ile His Trp Gly Met His Gln Lys 20 25 30
 - Arg Thr Ala Met. Phe Gln Asp Pro Gln Glu Arg Pro Arg Lys Leu Pro
 - Gln Leu Cys Thr Glu Leu Gln Thr Thr Ile His Asp Ile Ile Leu Glu 50 55 60

2

 Cys
 Val
 Tyr
 Cys
 Lys
 Gln
 Leu
 Leu
 Arg
 Arg
 Glu
 Val
 Tyr
 Asp
 Bo

 Ala
 Phe
 Arg
 Asp
 Leu
 Cys
 Ile
 Val
 Tyr
 Arg
 Asp
 Gly
 Asp
 Pro
 Tyr
 Ala

 Val
 Cys
 Asp
 Leu
 Lys
 Phe
 Tyr
 Ser
 Lys
 Ile
 Ser
 Lys
 Ile
 Ser
 Lys
 Ile
 Ser
 Lys
 Ile
 Ser
 Glu
 Tyr
 Arg
 Ile
 Arg
 Glu
 Glu
 Tyr
 Arg
 Ile
 Arg
 Cys
 Ile
 Arg
 Ile
 Arg
 Ile
 Arg
 Ile
 Arg
 Ile
 Arg
 Ile
 Arg
 Ile
 Ile

Arg Pro Gly Leu Lys Pro Asp Leu Thr Gly Thr Ser Lys Ser Tyr Val

2----

Arg Ser Leu

- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 2:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 185 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: human Papillomavirus
 - (B) SOUCHE: HPV-16
 - (C) INDIVIDUEL ISOLE: E7 fusionne signaux de la glycoproteine rabique
 - (vii) SOURCE IMMEDIATE:
 - (B) CLONE: E7*TMR
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 2:

Met Val Pro Gln Ala Leu Leu Phe Val Pro Leu Leu Val Phe Pro Leu l

Cys Phe Gly Lys Phe Pro Ile Gly Ser Met His Gly Asp Thr Pro Thr 20 25 30

36

Leu His Glu Tyr Met Leu Asp Leu Gln Pro Glu Thr Thr Gln Leu Asn 35 40 45

Asp Ser Ser Glu Glu Glu Asp Glu Ile Asp Gly Pro Ala Gly Gln Ala 50 55 , 60

Glu Pro Asp Arg Ala His Tyr Asn Ile Val Thr Phe Cys Cys Lys Cys 65 70 75 80

Asp Ser Thr Leu Arg Leu Cys Val Gln Ser Thr His Val Asp Ile Arg 85 90 95

Thr Leu Glu Asp Leu Leu Met Gly Thr Leu Gly Ile Val Cys Pro Ile 100 105 110

Cys Ser Gln Lys Pro Arg Ser Tyr Val Leu Leu Ser Ala Gly Ala Leu 115 120 125

Thr Ala Leu Met Leu Ile Ile Phe Leu Met Thr Cys Cys Arg Arg Val 130 135 140

Asn Arg Ser Glu Pro Thr Gln His Asn Leu Arg Gly Thr Gly Arg Glu 145 150 155 160

Val Ser Val Thr Pro Gln Ser Gly Lys Ile Ile Ser Ser Trp Glu Ser 165 170 175

His Lys Ser Gly Gly Glu Thr Arg Leu 180 185

- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 3:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 36 paires de bases
 - (B) TYPE: acide nucléique
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iii) ANTI-SENS: OUI
 - (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Human Papillomavirus
 - (B) SOUCHE: HPV-16
 - (C) INDIVIDUEL ISOLE: oligonucleotide de synthese oTG5118 (E7 delete 21 26)
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 3:

TCTGAGCTGT CATTTAATTG AGTTGTCTCT GGTTGC

(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 4:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 42 paires de bases
 - (B) TYPE: acide nucléique
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire

	· 4	
(ii)	TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(iii)	HYPOTHETIQUE: NON	
(iii)	ANTI-SENS: NON	
(vi)	ORIGINE: (A) ORGANISME: Rabies virus (C) INDIVIDUEL ISOLE: oligonucleotide de mutagenese oTG5745	
(xi)	DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 4:	
TGCACTCA	GT AATACATAGG ATCCAATAGG GAATTTCCCA AA	42
(2) INFO	RMATION POUR LA SEQ ID NO: 5:	
(<u>i</u>)	CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 38 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii)	TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(iii)	HYPOTHETIQUE: NON	
(iii)	ANTI-SENS: OUI	
(vi)	ORIGINE: (C) INDIVIDUEL ISOLE: oligonucleotide de synthese oTG6390	
(xi)	DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 5:	
GTATCTCC	AT GCATGGATCC TGCAGGGTTT CTCTACGT	38
(2) INFO	RMATION POUR LA SEQ ID NO: 6:	
(i)	CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 36 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii)	TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(iii)	HYPOTHETIQUE: NON	
(iii)	ANTI-SENS: OUI	
(vi)	ORIGINE: (C) INDIVIDUEL ISOLE: oligonucleotide de synthese oTG6880	
(xi)	DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 6:	
GGATCCGC	CA TGGTAGATCT TGGTTTCTGA GAACAG	3
(2) INFO	RMATION POUR LA SEQ ID NO: 7:	
(i)	CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 32 paires de bases	

WO 99/03885 PCT/FR98/01576

- (B) TYPE: acide nucléique(C) NOMBRE DE BRINS: simple
- (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
- (iii) ANTI-SENS: OUI
- (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Rabies virus
 - (B) SOUCHE: HPV-16
 - (C) INDIVIDUEL ISOLE: oligonucleotide de synthese oTG5377 (E6 delete 111 a 115)
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 7:

TGTCCAGATG TCTTTGCAGT GGCTTTTGAC AG

32

- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 8:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 34 paires de bases
 - (B) TYPE: acide nucléique
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iii) ANTI-SENS: NON
 - (vi) ORIGINE:
 - (B) SOUCHE: oligonucleotide de synthese oTG10829
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 8:

GCGCGCTCTA GAATTATGGG TCTCAAGGTG AACG

34

- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 9:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 35 paires de bases
 - (B) TYPE: acide nucléique
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iii) ANTI-SENS: OUI
 - (vi) ORIGINE:
 - (B) SOUCHE: oligonucleotide de synthese oTG10830
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 9:

CAGTTCTCTT TTGGTGCATG CCCCAATGGA TTTGA

6

- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 10:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 38 paires de bases
 - (B) TYPE: acide nucléique
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iii) ANTI-SENS: NON
 - (vi) ORIGINE:
 - (B) SOUCHE: oligonucleotide de synthese oTG10835
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 10:

ATGCTAGTGC TCGATAAACC CAGCTGGGTT TCTCTACG

38

- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 11:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 35 paires de bases
 - (B) TYPE: acide nucléique
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iii) ANTI-SENS: OUI
 - (vi) ORIGINE:
 - (B) SOUCHE: oligonucleotide de synthese oTG10836
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 11:

TCAAATCCAT TGGGGCATGC ACCAAAAGAG AACTG

35

- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 12:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 38 paires de bases
 - (B) TYPE: acide nucléique
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iii) ANTI-SENS: NON
 - (vi) ORIGINE:
 (C) INDIVIDUEL ISOLE: oligonucleotide de synthese oTG10833
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 12:

CGTAGAGAAA CCCAGCTGGG TTTATCGAGC ACTAGCAT

(Z) INFO	RMATION FOOK IN SEQ ID NO. 13.	
(i)	CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 36 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii)	TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(iii)	HYPOTHETIQUE: NON	
(iii)	ANTI-SENS: OUI	
(vi)	ORIGINE: (C) INDIVIDUEL ISOLE: oligonucleotide de synthese oTG10834	
(xi)	DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 13:	
GCGGGCAT	GC GGTACCTCAG AGCGACCTTA CATAGG	36
(2) INFO	RMATION POUR LA SEQ ID NO: 14:	
(i)	CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 32 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii)	TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(iii)	HYPOTHETIQUE: NON	
(iii)	ANTI-SENS: NON	
(vi)	ORIGINE: (A) ORGANISME: Vaccinia virus (B) SOUCHE: Ankara modifie (C) INDIVIDUEL ISOLE: oligonucleotide de synthese oTG7637 (PCR zone III)	
(xi)	DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 14:	
GGGGGGGA	AT TCAGTAAACT TGACTAAATC TT	32
(2) INFO	RMATION POUR LA SEQ ID NO: 15:	
(i)	CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 39 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii)	TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(iii)	HYPOTHETIQUE: NON	
(iii)	-ANTI-SENS: OUI	
(vi)	ORIGINE: (A) ORGANISME: Vaccinia virus	

	. 8	
	(B) SOUCHE: Ankara modifie (C) INDIVIDUEL ISOLE: oligonucleotide de synthese oTG7638 (PCR zone III)	
(xi)	DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 15:	
	AT CCGAGCTCAC CAGCCACCGA AAGAGCAAT	39
	RMATION POUR LA SEQ ID NO: 16:	
•		
(1)	CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 32 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii)	TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(iii)	HYPOTHETIQUE: NON	
(iii)	ANTI-SENS: NON	
(vi)	ORIGINE: (A) ORGANISME: Vaccinia virus (B) SOUCHE: Ankara modifie (C) INDIVIDUEL ISOLE: oligonucleotide de synthese oTG7635 (PCR zone III)	
•	DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 16:	32
	RMATION POUR LA SEQ ID NO: 17:	
•	CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 30 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii)	TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(iii)	HYPOTHETIQUE: NON	
	ANTI-SENS: OUI	
(vi)	ORIGINE: (A) ORGANISME: Vaccinia virus (B) SOUCHE: Ankara modifie (C) INDIVIDUEL ISOLE: oligonucleotide de synthese oTG7636 (PCR zone III)	
(xi)	DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 17:	

GGGGGGAAT TCTTTGTATT TACGTGAACG

30

(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 18:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 77 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique

	1	ŀ	

9	
(C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(iii) HYPOTHETIQUE: NON	
(iii) ANTI-SENS: NON	
<pre>(vi) ORIGINE: (B) SOUCHE: oligonucleotide de synthese oTG10502</pre>	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 18:	
AGCTTTTTAT TCTATACTTA AAAAATGAAA ATAAACTCGA GTTGTCAAAG CATCATCTCA	60
ACACTGACTT GAGGTAC (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 19:	77
 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 69 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(iii) HYPOTHETIQUE: NON	
(iii) ANTI-SENS: OUI	
<pre>(vi) ORIGINE: (B) SOUCHE: oligonucleotide de synthese oTG10503</pre>	= : •
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 19:	
CTCAAGTCAG TGTTGAGATG ATGCTTTGAC AACTCGAGTT TATTTTCATT TTTTAAGTAT	60
AGAATAAAA	69
(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 20:	
 (i) CAPACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 39 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(iii) HYPOTHETIQUE: NON	
(iii) ANTI-SENS: OUI	
(vi) ORIGINE: (C) INDIVIDUEL ISOLE: oligonucleotide de synthese oTG5925	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 20:	
menen ceneral ceneral ceneral ceneral cancerde	39

WO 99/03885 PCT/FR98/01576

10

- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 21:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 44 paires de bases
 - (B) TYPE: acide nucléique
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iii) ANTI-SENS: NON
 - (vi) ORIGINE:
 - (C) INDIVIDUEL ISOLE: oligonucleotide de synthese oTG5924
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 21:

AGTGAATTGC TGCAGGTACC CGGATCCGCA TCGACTATCG ACAT

44

- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 22:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 35 paires de bases
 - (B) TYPE: acide nucléique
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iii) ANTI-SENS: NON
 - (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Homo sapiens
 - (B) SOUCHE: lignee cellulaire Daudi
 - (C) INDIVIDUEL ISOLE: amorce PCR oTG6353 (clonage B7.1)
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 22:

TCAGCCCCTG AATTCTGCGG ACACTGTTAT ACAGG

- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 23:
- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 33 paires de bases
 - (B) TYPE: acide nucléique
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iii) ANTI-SENS: OUI
 - (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Homo sapiens
 - (B) SOUCHE: lignee cellulaire Daudi
 - (C) INDIVIDUEL ISOLE: amorce PCR oTG6352 (clonage B7.1)

WO 99/03885 PCT/FR98/01576

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SE	Q ID NO: 23:	
TTGACCCTAA AGATCTGAAG CCATGGGCCA CAC		33

THIS PAGE BLARIK (US:

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interr hal Application No PCT/FR 98/01576

		P	CI/FR 98/	015/6			
A. CLASSI IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTER C07K14/025 C12N15/86 A61K39/1	2					
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC							
	SEARCHED		•				
IPC 6	Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 6 C07K C12N A61K						
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the extent that su	ich documents are included	in the tields searc	ned			
			<u>.</u>				
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data bas	se and, where practical, sea	arch terms used)				
	•						
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT						
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	vant passages		Relevant to claim No.			
X	WO 94 21680 A (US HEALTH) 29 September 1994 claims			1,2			
Υ .	WO 93 00436 A (CANCER RES CAMPAIGN TECH) 1-39 7 January 1993 claims						
Y	BOURSNELL M. ET AL.,: "Construct characterisation of a recombinant virus expressing human papillomav proteins for immunotherapy of cer cancer" VACCINE, vol. 14, no. 16, - 1996 pages 14 XP002061738 see the whole document	vaccinia irus vical		1-39			
X Funt	ner documents are tisted in the continuation of box C.	X Patent family men	nbers are listed in a	annex.			
"Special categories of cited documents: "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention. "E" earlier document but published on or after the international filing date. "E" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified). "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means. "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed.							
Date of the	actual completion of theinternational search	Date of mailing of the i	nternational search	report			
18	8 November 1998	25/11/199	8				
Name and n	Authorized officer European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni. Müller F						

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intern val Application No PCT/FR 98/01576

ENEGUZZI G ET AL: "VACCINATION AGAINST APILLOMAVIRUS-INDUCED TUMORS USING ACCINIA RECOMBINANTS EXPRESSING DN-STRUCTURAL PROTEINS" DURNAL OF CELLULAR BIOCHEMISTRY, D. SUP. 13, PART C, 1 January 1989, page 10 XP000121130 Pe the whole document SETITUT (FR)) 22 October 1987 Pe the whole document O 87 06260 A (TRANSGENE SA ;PASTEUR ASTITUT (FR)) 17 December 1987 Pe the whole document O 87 07642 A (TRANSGENE SA ;PASTEUR ASTITUT (FR)) 17 December 1987 Pe the whole document O 90 10459 A (TRANSGENE SA) O September 1990 Pe the whole document O 90 10459 A (TRANSGENE SA) O September 1990 Pe the whole document O 90 10459 A (TRANSGENE SA) O September 1990 Pe the whole document O 90 10459 A (TRANSGENE SA) O SEPTEMBER 1990 PE THE WHOLE SEPTEMBER 1990 PE THE	1-39 1-39 1-39 1-39
APILLOMAVIRUS-INDUCED TUMORS USING ACCINIA RECOMBINANTS EXPRESSING ON-STRUCTURAL PROTEINS" DURNAL OF CELLULAR BIOCHEMISTRY, D. SUP. 13, PART C, 1 January 1989, page 10 XP000121130 Dee the whole document 10 87 06260 A (TRANSGENE SA ; PASTEUR INSTITUT (FR)) 22 October 1987 Dee the whole document 10 87 07642 A (TRANSGENE SA ; PASTEUR INSTITUT (FR)) 17 December 1987 Dee the whole document 10 90 10459 A (TRANSGENE SA) DESERVED SEPTIMENT OF THE WHOLE SEPTIMENT OF THE WHOLE SEPTIMENT OF THE WHOLE SEPTIMENT ON CCINATION AGAINST PAPILLOMAVIRUSES: OPHYLACTIC AND THERAPEUTIC VACCINATION TH RECOMBINANT STRUCTURAL PROTEINS" CLEIC ACIDS RESEARCH,	1-39
ASTITUT (FR)) 22 October 1987 The the whole document O 87 07642 A (TRANSGENE SA ; PASTEUR ASTITUT (FR)) 17 December 1987 The the whole document O 90 10459 A (TRANSGENE SA) O September 1990 The the whole document ORRETT W F H ET AL: "STUDIES ON CCINATION AGAINST PAPILLOMAVIRUSES: OPHYLACTIC AND THERAPEUTIC VACCINATION TH RECOMBINANT STRUCTURAL PROTEINS" CLEIC ACIDS RESEARCH,	1-39
ASTITUT (FR)) 17 December 1987 The the whole document O 90 10459 A (TRANSGENE SA) O September 1990 The the whole document ORRETT W F H ET AL: "STUDIES ON OCCINATION AGAINST PAPILLOMAVIRUSES: OPHYLACTIC AND THERAPEUTIC VACCINATION TH RECOMBINANT STRUCTURAL PROTEINS" CLEIC ACIDS RESEARCH,	1-39
September 1990 The the whole document THERETT W F H ET AL: "STUDIES ON CCINATION AGAINST PAPILLOMAVIRUSES: OPHYLACTIC AND THERAPEUTIC VACCINATION TH RECOMBINANT STRUCTURAL PROTEINS" CLEIC ACIDS RESEARCH,	
CCINATION AGAINST PAPILLOMAVIRUSES: OPHYLACTIC AND THERAPEUTIC VACCINATION TH RECOMBINANT STRUCTURAL PROTEINS" CLEIC ACIDS RESEARCH,	1-39
1. 184, 1991, pages 33-42, XP002023588 e the whole document	
97 27216 A (UNIV GEORGETOWN ;DAVIDSON GENE A (US); YANG SHUTONG (US)) July 1997 e the whole document	1-3,5, 20,21, 29,30
NNSYLVANIA (US); ERTL HILDEGUND C J S); WILS) 12 December 1996	11-16, 27,34-36
PE 16 DNA SEOUENCE" ROLOGY, 1. 145, no. 1, August 1985, pages 1–185, XP002059799	11-16, 27,34-36
	96 39178 A (WISTAR INST ;UNIV NNSYLVANIA (US); ERTL HILDEGUND C J S); WILS) 12 December 1996 aims , seq id 2 EDORF K ET AL: "HUMAN PAPILLONMAVIRUS PE 16 DNA SEQUENCE" ROLOGY, 1. 145, no. 1, August 1985, pages 1-185, XP002059799 e the whole document

e e e

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Intern 1al Application No
PCT/FR 98/01576

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 9421680 A	29-09-1994	AU 692152 B AU 6410794 A CA 2158455 A EP 0689551 A JP 8508252 T US 5733548 A	04-06-1998 11-10-1994 29-09-1994 03-01-1996 03-09-1996 31-03-1998
WO 9300436 A	07-01-1993	AU 662910 B AU 1985992 A EP 0592480 A JP 6508988 T	21-09-1995 - 25-01-1993 20-04-1994 13-10-1994
WO 8706260 A	22-10-1987	FR 2596771 A FR 2606029 A AU 604696 B AU 7234987 A DE 3789400 D DE 3789400 T DK 641787 A EP 0245136 A ES 2052589 T JP 10059868 A JP 2743164 B JP 8224090 A JP 1500161 T JP 2719917 B KR 9601819 B PT 84640 B PT 84640 B US 5795577 A US 5169763 A	09-10-1987 06-05-1988 03-01-1991 09-11-1987 28-04-1994 01-09-1994 07-12-1987 11-11-1987 16-07-1994 03-03-1998 22-04-1998 03-09-1996 26-01-1989 25-02-1998 05-02-1996 30-11-1989 30-09-1997 18-08-1998 08-12-1992
WO 8707642 A	17-12-1987	FR 2600079 A AU 614934 B AU 7514087 A DE 3789525 D DE 3789525 T DK 76688 A EP 0253693 A ES 2062990 T	18-12-1987 19-09-1991 11-01-1988 11-05-1994 25-08-1994 15-02-1988 20-01-1988 01-01-1995

THIS PAGE BLANK (U.S.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

PCT/FR 98/01576

Patent document cited in search repo	rt	Publication date		Patent family member(s)		Publication date
WO 8707642	Α		JP PT	1500962 85093	T B	06-04-1989 30-03-1990
WO 9010459	A	20-09-1990	FR CA DE DK EP ES JP US	2643817 2050304 69002325 462187 0462187 2058898 5503282 5744133	A T T A T	07-09-1990 07-09-1990 02-12-1993 18-10-1993 27-12-1991 - 01-11-1994 03-06-1993 28-04-1998
WO 9727216	Α	31-07-1997	AU	2248997	Α	20-08-1997
WO 9639178	Α	12-12-1996	US AU	5698202 6261696		16-12-1997 24-12-1996

TRAITE DE COOPERATION EN MATIÈRE DE BREVETS

Expéditeur: le BUREAU INTERNATIONAL

PCT	Destinataire:	
NOTIFICATION D'ELECTION (règle 61.2 du PCT)	United States Patent and Trademark Office (Box PCT) Crystal Plaza 2 Washington, DC 20231 ÉTATS-UNIS D'AMÉRIQUE	
Date d'expédition (jour/mois/année) 06 avril 1999 (06.04.99)	en sa qualité d'office élu	
Demande internationale no PCT/FR98/01576	Référence du dossier du déposant ou du mandataire 339219/17059	
Date du dépôt international (jour/mois/année) 17 juillet 1998 (17.07.98)	Date de priorité (jour/mois/année) 18 juillet 1997 (18.07.97)	
Déposant KIENY, Marie-Paule etc		
international le: 15 février 1999 dans une déclaration visant une élection ultérieure d 2. L'élection X a été faite n'a pas été faite		
	Fonctionnaire autorisé	

Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes

1211 Genève 20, Suisse

Diana Nissen

no de téléphone: (41-22) 338.83.38

TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS

Destinataire:

Expéditeur : le BUREAU INTERNATIONAL

PCT

NOTIFICATION RELATIVE A LA PRESENTATION OU A LA TRANSMISSION **DU DOCUMENT DE PRIORITE**

(instruction administrative 411 du PCT)

MARTIN, Jean-Jacques -----Cabinet Regimbeau | ARRIVE LE 26. avenue Kléber F-75116 Paris 15.0CT, 1998 FRANCE

Date d'expédition (jour/mois/année) 08 octobre 1998 (08.10.98)	REGIMBEAU
Référence du dossier du déposant ou du mandataire 339219/17059	NOTIFICATION IMPORTANTE
Demande internationale no PCT/FR98/01576	Date du dépôt international (jour/mois/année) 17 juillet 1998 (17.07.98)
Date de publication internationale (jour/mois/année) Pas encore publiée	Date de priorité (jour/mois/année) 18 juillet 1997 (18.07.97)
Déposant TRANSGENE S.A. etc	

- La date de réception (sauf lorsque les lettres "NR" figurent dans la colonne de droite) par le Bureau international du ou des documents de priorité correspondant à la ou aux demandes énumérées ci-après est notifiée au déposant. Sauf indication contraire consistant en un astérisque figurant à côté d'une date de réception, où les lettres "NR", dans la colonne de droite, le document de priorité en question a été présenté ou transmis au Bureau international d'une manière conforme à la règle 17.1.a) ou b).
- Ce formulaire met à jour et remplace toute notification relative à la présentation ou à la transmission du document de priorité qui a été envoyée précédemment.
- Un astérisque(*) figurant à côté d'une date de réception dans la colonne de droite signale un document de priorité présenté ou transmis au Bureau international mais de manière non conforme à la règle 17.1.a) ou b). Dans ce cas, l'attention du déposant est appelée sur la règle 17.1.c) qui stipule qu'aucun office désigné ne peut décider de ne pas tenir compte de la revendication de priorité avant d'avoir donné au déposant la possibilité de remettre le document de priorité dans un délai raisonnable en l'espèce.
- Les lettres "NR" figurant dans la colonne de droite signalent un document de priorité que le Bureau international n'a pas reçu ou que le déposant n'a pas demandé à l'office récepteur de préparer et de transmettre au Bureau international, conformément à la règle 17.1.a) ou b), respectivement. Dans ce cas, l'attention du déposant est appelée sur la règle 17.1.c) qui stipule qu'aucun office désigné ne peut décider de ne pas tenir compte de la revendication de priorité avant d'avoir donné au déposant la possibilité de remettre le document de priorité dans un délai raisonnable en l'espèce.

Demande de priorité n° Date de priorité Pays, office régional ou Date de réception du office récepteur selon le PCT document de priorité

18 juil 1997 (18.07.97) 97/09152 ~ FR -

05 octo 1998 (05.10.98) -

Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse

Fonctionnaire autorisé:

Raissi

no de téléphone (41-22) 338.83.38

no de télécopieur (41-22) 740.14.35